

#### CERTIFICATE OF VERIFICATION

I, Catherine Grosset-Fournier

of

GROSSET-FOURNIER & DEMACHY SARL 20, rue de Maubeuge F-75009 PARIS France

hereby declare

- 1. that I am competent in the French and English languages,
- 2. that, to the best of my knowledge and belief, the attached document is a true and compete English translation made by me of the PCT/FR00/01952, and that the said English translation corresponds in all material respects with the French original.

Dated this December 19<sup>th</sup>, 2001

Catherine Grosset-Fournier

LWOBSO AR COLL

#### (12) DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIÉE EN VERTU DU TRAITE DE COOPÉRATION EN MATIÈRE DE BREVETS (PCT)

# (19) Organisation Mondiale de la Propriété Intellectuelle Bureau international

AIPO OMPI

# 

(43) Date de la publication internationale 18 janvier 2001 (18.01.2001)

PCT

# (10) Numéro de publication internationale WO 01/04160 A1

(51) Classification internationale des brevets<sup>7</sup>: C07K 16/42, A61K 39/395, A61P 9/00, A61K 47/48

[FR/FR]; 10, lotissement La Rose des Vents F-31850 Mortrabe (FR).

(21) Numéro de la demande internationale:

PCT/FR00/01952

- (22) Date de dépôt international: 6 juillet 2000 (06.07.2000)
- (25) Langue de dépôt:

français

(26) Langue de publication:

français

- (30) Données relatives à la priorité: 99/08779 7 juillet 1999 (07.07.1999) FI
- (71) Déposant (pour tous les États désignés sauf US): CENTRE NATIONAL DE LA RECHERCHE SCI-ENTIFIQUE (CNRS) [FR/FR]; 3, rue Michel-Ange, F-75794 Paris Cedex 16 (FR).
- (72) Inventeurs; et
- (75) Inventeurs/Déposants (pour US seulement): PLOUËT, Jean [FR/FR]; 29, rue Neulet, F-31400 Toulouse (FR). JOUANNEAU, Jacqueline [FR/FR]; 21, rue Charcot, F-75013 Paris (FR). THIERY, Jean-Paul [FR/FR]; 16, rue Vaudrezanne, F-75013 Paris (FR). SAVAGNER, Pierre [FR/FR]; 16, rue de Condate, F-35760 Saint-Grégoire (FR). MALAVAUD, Bernard, André [FR/FR]; 31, rue Jonquières, F-31500 Toulouse (FR). SORDELLO, Sylvie

- (74) Mandataires: GROSSET-FOURNIER, Chantal etc.; Grosset-Fournier & Demachy Sarl, 20, rue de Maubeuge, F-75009 Paris (FR).
- (81) États désignés (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW.
- (84) États désignés (régional): brevet ARIPO (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), brevet eurasien (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), brevet européen (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), brevet OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

#### Publiée:

- Avec rapport de recherche internationale.

En ce qui concerne les codes à deux lettres et autres abréviations, se référer aux "Notes explicatives relatives aux codes et abréviations" figurant au début de chaque numéro ordinaire de la Gazette du PCT.

(54) Title: ANTI-IDIOTYPIC ANTIBODIES OF FIBROBLAST GROWTH FACTORS AND THEIR USE AS MEDICINES

(54) Titre: ANTICORPS ANTI-IDIOTYPIQUES DES FACTEURS DE CROISSANCE DES FIBROBLASTES ET LEUR UTILI-SATION COMME MEDICAMENTS

- (57) Abstract: The invention concerns the use of anti-idiotypic antibodies of the fibroblast growth factor (1) and/or anti-idiotypic antibodies of the fibroblastic growth factor (2), for preparing a medicine for treating pathologies involving endothelial cells implied in an angiogenic process, either for inhibiting angiogenesis, or for promoting angiogenesis, without affecting the quiescent endothelial cells, or for preparing a diagnostic product for pathologies involving endothelial cells implied in an angiogenic process.
- (57) Abrégé: La présente invention a pour objet l'utilisation d'anticorps anti-idiotypiques du facteur de croissance fibroblastique (1) et/ou d'anticorps anti-idiotypiques du facteur de croissance fibroblastique (2), pour la préparation d'un médicament destiné au traitement de pathologies impliquant des cellules endothéliales engagées dans un processus d'angiogénèse, soit pour inhiber l'angiogénèse, soit pour favoriser l'angiogénèse, sans affecter les cellules endothéliales quiescentes, ou pour la préparation d'un produit de diagnostic de pathologies impliquant des cellules endothéliales engagées dans un processus d'angiogénèse.

10/030042 1866264 07 JAN 202

WO 01/04160

5

10

15

20

25

30

1

# ANTICORPS ANTI-IDIOTYPIQUES DES FACTEURS DE CROISSANCE DES FIBROBLASTES ET LEUR UTILISATION COMME MEDICAMENTS.

L'invention a pour objet des anticorps anti-idiotypiques des facteurs de croissance des fibroblastes et leur utilisation comme médicaments.

Les facteurs de croissance des fibroblastes, ou facteurs de croissance fibroblastiques (FGFs, « fibroblast growth factors ») sont actuellement reconnus comme les acteurs majeurs de l'homéostasie cellulaire. Le rôle des FGFs a été démontré dans l'angiogénèse, la tumorigénèse et les dégénérescences neuronales.

La diminution des FGFs provoque l'apoptose (mort programmée de la cellule), et leur surabondance provoque la multiplication cellulaire.

Les facteurs de croissance des fibroblastes sont une famille de peptides de 16-30 kDa se liant à l'héparine. Des exemples des membres de la famille des FGFs sont : facteur de croissance des fibroblastes acides aFGF (« acidic fibroblast growth factor »)/FGF-1 (Jaye et al., Science 233: 541, 1986), facteur de croissance des fibroblastes basiques bFGF (« basic fibroblast growth factor »)/FGF-2 (Abraham et al, Science 233: 545, 1986), int-2/FGF-3 (Smith et al., EMBO J. 7: 1013, 1988), FGF-4 (Delli-Bovi et al., Cell <u>50</u>:729, 1987), FGF-5 (Zhan et al., Mol. Cell Biol. <u>8</u>:3487, 1988), FGF-6 (Marics et al., Oncogene 4: 335, 1989); FGF-7 (Finch et al., Science 245:752, 1989), FGF-8 (Tanaka et al., Proc. Natl. Acad. Sci. USA 89: 8928, 1992) et FGF-9 (Miyamoto et al., Mol. Cell Biol. 13:4251, 1993).

La demande de brevet WO 90/05184 (CHIRON) décrit des compositions contenant des FGFs humains basiques et acides, qui sont acétylés en position aminoterminale. Les demandes WO 96/35708 et WO 96/35716 (HOPKINS UNIVERSITY OF MEDICINE) décrivent respectivement des homologues des facteurs de croissance des fibroblastes 1 et 2.

A ce jour, au moins 18 gènes codant pour des peptides de cette famille ont été identifiés. Quatre gènes différents codent pour des tyrosine kinases transmembranaires identifiées comme des récepteurs des FGFs, appelés FGF-R 1 à 4. Chacun de ces gènes peut générer plusieurs isoformes par épissage optionnel de l'ARN prémessager. La structure de ces gènes est conservée, c'est-à-dire que leur domaine extracellulaire est constitué de 2 ou 3 domaines de type immunoglobuline et d'un domaine intracellulaire doué d'activité tyrosine kinase. Ainsi, l'isoforme de FGF-R1 comportant les 3 domaines de type immunoglobuline (FGF-R1/3 boucles) lie le FGF2 et non le FGF1, alors que

10

15

20

25

30

l'isoforme FGF-R1/2 boucles lie avec la même affinité FGF1 et FGF2. Par ailleurs, l'utilisation de l'exon IIIb confère au FGF-R2 (FGF-R2b) la compétence à lier le FGF1 sans lier FGF2, alors que l'utilisation de l'exon IIIc lui confère la compétence à lier FGF1 et FGF2 (Revue Bikfalvi A. Klein S., Pintucci G., Rifkin DM., Endocrine reviews, 1997, 18, 26-45).

Or un facteur de croissance peut induire de nombreux effets différents par exemple la prolifération ou la survie, selon qu'il se lie à l'un ou à l'autre de ses récepteurs. L'immunoneutralisation peut donc avoir des effets bénéfiques en inhibant la prolifération, mais aussi des effets indésirables en diminuant la survie.

L'analyse des fonctions in vivo résultant de l'activation de l'un quelconque des récepteurs de facteurs de croissance se liant à l'héparine, tels que les FGFs, se heurte à deux écueils majeurs.

D'une part, la combinaison des interactions entre ligands (tels que les FGFs) et récepteurs est fort complexe, car un facteur de croissance peut se lier à plusieurs récepteurs et de même, plusieurs facteurs de croissance peuvent se lier à un même récepteur. Ainsi, les produits des 18 gènes codant pour les FGFs disposent des produits des 4 gènes codant pour des récepteurs des FGFs.

D'autre part, leur forte affinité pour les glycosaminoglycanes fait que les facteurs de croissance tels que FGF sont séquestrés dans les matrices extracellulaire et ne sont retrouvés qu'au voisinage immédiat de leur lieu de synthèse, ce qui rend difficile l'appréhension de leur rôle in vivo.

A ce jour, il n'existe pas d'autres ligands que les FGFs pour chacune des isoformes des récepteurs des FGFs. Etant donné leur séquestration dans les matrices extracellulaires, l'utilisation des FGFs ne permet pas de distinguer *in vivo* la fonction de chacune de ces isoformes, et donc leur rôle réel en physiopathologie.

L'un des buts de l'invention est de proposer l'utilisation d'anticorps antiidiotypiques de facteurs de croissance à affinité pour l'héparine, permettant de cibler spécifiquement sur l'un ou l'autre de leurs récepteurs, un nouveau type d'agonistes circulants.

L'un des autres aspects de l'invention est de fournir des antagonistes de récepteurs de facteurs de croissance ayant une spécificité appropriée et une longue durée de demivie.

10

15

20

25

′ 30

L'un des autres buts de l'invention est de fournir des images internes des domaines de liaison des FGFs à leurs récepteurs, qui du fait de leur structure immunoglobulinique sont circulants.

Plus particulièrement, l'un des buts de l'invention est de fournir des images internes des domaines de liaison du FGF1 à FGF-R2b, et du FGF2 à FGF-R1, qui du fait de leur structure immunoglobulinique sont circulants.

L'un des autres buts de l'invention est de proposer l'utilisation d'anticorps antiidiotypiques pour stimuler ou inhiber l'activité des récepteurs du FGF1 et/ou des récepteurs du FGF2, ou de proposer des vecteurs de médicaments d'intérêt par l'intermédiaire des récepteurs du FGF1 et/ou du FGF2.

La présente invention concerne l'utilisation d'anticorps anti-idiotypiques du facteur de croissance fibroblastique 1 et/ou d'anticorps anti-idiotypiques du facteur de croissance fibroblastique 2, pour la préparation d'un médicament destiné au traitement de pathologies impliquant des cellules endothéliales engagées dans un processus d'angiogénèse, soit pour inhiber l'angiogénèse, soit pour favoriser l'angiogénèse, sans affecter les cellules endothéliales quiescentes, ou pour la préparation d'un produit de diagnostic de pathologies impliquant des cellules endothéliales engagées dans un processus d'angiogénèse.

L'expression "cellules endothéliales engagées dans un processus d'angiogénèse" signifie cellules endothéliales migrant à travers la lame basale et se multipliant.

Pour déterminer si des cellules sont engagées dans un processus d'angiogénèse, on peut avoir recours à l'immunomarquage à l'aide d'anticorps dirigés contre l'intégrine β3 (Brooks et al., Cell, 1994, 79: 1157-1164) ou le VEGF-R2 (Ortega N. et al., American Journal of Pathology, Vol. 151, 1215-1224, 1997).

L'expression "cellules endothéliales quiescentes" signifie cellules endothéliales des vaisseaux adultes normaux, non angiogéniques.

L'invention concerne l'utilisation d'anticorps anti-idiotypiques du facteur de croissance fibroblastique 1 et/ou d'anticorps anti-idiotypiques du facteur de croissance fibroblastique 2, pour la préparation d'un médicament destiné au traitement de pathologies impliquant les cellules endothéliales angiogéniques, par stimulation sélective respective du récepteur FGFR2b et FGF-R1.

L'expression « cellules endothéliales angiogéniques » désigne les cellules impliquées dans un processus d'angiogénèse.

Selon un mode de réalisation avantageux, l'invention concerne l'utilisation d'anticorps anti-idiotypiques du facteur de croissance fibroblastique 1 et/ou d'anticorps anti-idiotypiques du facteur de croissance fibroblastique 2, pour la préparation d'un médicament destiné au traitement de pathologies impliquant des cellules endothéliales engagées dans un processus d'angiogénèse, pour inhiber l'angiogénèse, sans affecter les cellules endothéliales quiescentes, lequel anticorps anti-idiotypique est couplé à une toxine dont la fonction est de bloquer la traduction des protéines, ladite toxine étant notamment choisie parmi la saporine, la ricine ou bien un élément radioactif tel que l'iode 125 ou 131, ou lequel anticorps anti-idiotypique est sous forme de fragment Fab.

10

5

Selon un autre mode de réalisation avantageux, l'invention concerne l'utilisation d'anticorps anti-idiotypiques du facteur de croissance fibroblastique 1 et/ou d'anticorps anti-idiotypiques du facteur de croissance fibroblastique 2, pour la préparation d'un médicament destiné au traitement de pathologies impliquant des cellules endothéliales engagées dans un processus d'angiogénèse pour favoriser l'angiogénèse, sans affecter les cellules endothéliales quiescentes.

15

Ainsi, on pourra notamment citer, selon l'invention, l'utilisation d'anticorps antiidiotypiques du facteur de croissance fibroblastique 1 ou d'anticorps anti-idiotypiques du facteur de croissance fibroblastique 2 pour la préparation d'un médicament destiné à :

20

- favoriser l'angiogénèse physiologique pour augmenter la vitesse de la formation des vaisseaux sanguins au cours de la cicatrisation, de la maturation du corps jaune de l'ovaire, et/ou

- favoriser l'angiogénèse au cours de pathologies obstructives des vaisseaux afin de reperfuser des territoires ischémiés lors de trombose vasculaire comme notamment dans l'artérite des membres inférieurs et l'infarctus du myocarde, et/ou

25

- stimuler sélectivement l'activité des récepteurs du FGF1 et/ou du FGF2 dans des pathologies où lesdits récepteurs sont fonctionnellement déficients, et/ou

30

- inhiber sélectivement l'activité des récepteurs du FGF1 et/ou du FGF2 à l'aide de fragments Fab ou d'anticorps anti-idiotypiques bloquants, et/ou

- retarder ou arrêter le processus de dégénéresence des photorécepteurs de la neuroretine observé au cours des rétinites pigmentaires génétiques ou acquises lors des surdosages de médicaments inhibant la phosphodiesterase dépendant du GMP-cyclique, et/ou - stimuler la phagocytose des segments externes des bâtonnets par les cellules épithéliales pigmentées de la rétine comme traitement de certaines rétinopathies pigmentaires et des formes sèches de la dégénerescence maculaire liée à l'âge.

De même, on pourra citer, selon l'invention, l'utilisation d'anticorps antiidiotypiques du facteur de croissance fibroblastique 1 et/ou d'anticorps anti-idiotypiques du facteur de croissance fibroblastique 2, associés à une toxine ou de fragment Fab d'anticorps anti-idiotypique, pour la préparation d'un médicament destiné au traitement de pathologies nécessitant l'inhibition de l'angiogénèse telles que cancer, rétinopathies diabétiques et le rejet de greffes de cornée.

Selon un mode de réalisation avantageux, l'invention concerne un anticorps antiidiotypique, notamment monoclonal, et notamment humanisé, du facteur de croissance fibroblastique 1, caractérisé en ce qu'il est respectivement un ligand du récepteur humain FGFR2b.

Plus particulièrement, l'invention concerne un anticorps anti-idiotypique, notamment monoclonal, et notamment humanisé, du facteur de croissance fibroblastique 1, caractérisé en ce qu'il présente les propriétés suivantes :

- il est spécifique vis-à-vis du récepteur FGF-R2b,
- il est circulant.
- il présente une durée de demi-vie d'environ 23 jours, notamment d'environ 21 jours, et en particulier de 22,5 jours,
- il induit la phosphorylation sur une tyrosine d'une protéine de 140 kDa,
- il induit la prolifération des cellules endothéliales vasculaires,
- il stimule l'angiogénèse,
- il ne provoque pas d'hypotension artérielle.

Selon un autre mode de réalisation avantageux, l'invention concerne un anticorps anti-idiotypique, notamment monoclonal, et notamment humanisé, du facteur de croissance fibroblastique 2, caractérisé en ce qu'il est respectivement un ligand du récepteur humain FGF-R1.

Plus particulièrement, l'invention concerne un anticorps anti-idiotypiques du facteur de croissance fibroblastique 2, notamment monoclonal, et notamment humanisé, caractérisé en ce qu'il présente les propriétés suivantes :

- il est spécifique vis-à-vis du récepteur FGF-R1,
- il est circulant,

10

-5

15

20

25

: 30

10

15

20

25

30

- il présente une durée de demi-vie d'environ 23 jours, notamment d'environ 21 jours, et en particulier de 22,5 jours,
- il induit la phosphorylation sur une tyrosine d'une protéine de 140 kDa,
- il induit la prolifération des cellules endothéliales vasculaires,
- il stimule l'angiogénèse,
- il ne provoque pas d'hypotension artérielle.

Les anticorps anti-idiotypiques du FGF1 de l'invention reconnaissent le récepteur humain FGF-R2b, mais ne reconnaissent pas le récepteur FGF-R1.

Les anticorps anti-idiotypes du FGF2 de l'invention reconnaissent le récepteur humain FGF-R1 mais ne reconnaissent pas le récepteur FGF-R2b.

L'expression « anticorps anti-idiotypique du facteur de croissance fibroblastique 1, caractérisé en ce qu'il est spécifique vis-à-vis du récepteur FGF-R2b », signifie qu'il active les fonctions de FGF-R2b.

De même, l'expression « anticorps anti-idiotypique du facteur de croissance fibroblastique 2, caractérisé en ce qu'il est spécifique vis-à-vis du récepteur FGF-R1 », signifie qu'il active les fonctions de FGF-R1.

La spécificité des anticorps anti-idiotypiques de FGF1 vis-à-vis de FGF-R2b peut être déterminée selon le test de compétition avec le FGF1 radioiodé vis-à-vis de sa liaison à des cellules CHO transfectées avec des vecteurs d'expression eucaryote contenant la séquence du récepteur FGF-R2b.

De même, la spécificité des anticorps anti-idiotypiques de FGF2 vis-à-vis de FGF-R1 peut être déterminée selon le test de compétition avec le FGF2 radioiodé vis-à-vis de sa liaison à des cellules CHO transfectées avec des vecteurs d'expression contenant la séquence du récepteur FGF-R1.

L'expression « anticorps anti-idiotypique circulant » signifie véhiculé librement dans le sang circulant et non capté par les parois vasculaires.

A la différence des anticorps anti-idiotypiques FGF1 et FGF2 de l'invention, les facteurs de croissance FGF1 et FGF2 ne sont pas circulants.

L'intérêt de ce que les anticorps anti-idiotypiques de l'invention soient spécifiques et circulants, est de cibler sur les cellules endothéliales angiogéniques des drogues qui n'affectent pas les cellules endothéliales quiescentes.

S'agissant de la durée de demi-vie des anticorps anti-idiotypiques, elle est variable d'une espèce à l'autre.

PCT/FR00/01952

5

10

15

20

25

• 30

La durée de demi-vie des anticorps anti-idiotypiques FGF1 ou FGF2 de l'invention, peut être mesurée selon le test suivant : injection intraveineuse du ligand (FGF1 ou FGF2) radioiodé, puis recueil à différents intervalles de temps de sang et comptage de la radioactivité. La durée de demi-vie correspond au temps nécessaire pour que 50% de la radioactivité initiale ait disparu du sang circulant.

La durée de demi-vie du FGF1 est inférieure à 2 minutes ; la durée de demi-vie du FGF2 est inférieure à 2 minutes. A titre indicatif, la durée de demi-vie des IgG est de l'ordre de 23 jours.

La protéine de 140 kDa sur laquelle les anticorps anti-idiotypiques du FGF1 de l'invention induisent la phosphorylation d'une tyrosine est FGF-R2b.

La protéine de 140 kDa sur laquelle les anticorps anti-idiotypiques du FGF2 de l'invention induisent la phosphorylation d'une tyrosine est FGF-R1.

Cet aspect signifie que l'activation de FGF-R2b par les anticorps anti-idiotypiques FGF1, peut déclencher des fonctions, telles que la prolifération, la migration, la résistance à l'apoptose, nécessitant la phosphorylation de FGF-R2b.

De même, l'activation de FGF-R1 par les anticorps anti-idiotypiques FGF2, peut déclencher des fonctions telles que la prolifération, la migration, la résistance à l'apoptose, nécessitant la phosphorylation de FGF-R1.

Cet aspect peut être mesuré par le test de phosphorylation, destiné à vérifier que les anticorps anti-idiotypiques selon l'invention sont fonctionnels, c'est-à-dire qu'ils induisent la phosphorylation au niveau de résidus tyrosine des récepteurs de FGF, faute de quoi il ne peut y avoir de fonctions biologiques telles que la prolifération, la dissociation, l'angiogénèse etc...

Une méthode conventionnelle de mesure de l'activité de phosphorylation du récepteur FGF, par exemple FGF-R1, consiste dans un premier temps, à incuber pendant 24 heures des cellules VSM en milieu sans sérum, puis pendant 10 minutes en présence ou en l'absence de 100 ng/ml de FGF2 ou FGF1, ou 500 µg/ml de Ig2Id F1 ou Ig2Id F2. Les cellules sont ensuite rincées avec une solution de tampon phosphate (PBS) froid puis lysées, et le FGF-R1 est immunoprécipité à l'aide d'un anticorps anti FGF-R1. Le complexe est séparé par électrophorèse sur gel de dodécyle sulfate de sodium (SDS), transferré sur une membrane de nitrocellulose, et la phosphorylation de FGF-R1 est révélée à l'aide d'un anticorps anti-phosphotyrosine.

10

15

20

25

30

L'induction de la prolifération des cellules endothéliales vasculaires signifie qu'elles se multiplient. Ceci peut être déterminé selon le test décrit ci-après (voir exemples, paragraphe 3.1 « Mitogénicité »).

La stimulation de l'angiogénèse signifie que la liaison des anticorps antiidiotypiques FGF1 au récepteur FGF-R2b suivie de la phosphorylation sur une tyrosine de FGF-R2b et de la prolifération cellulaire suffisent à déclencher l'angiogénèse.

De même, la stimulation de l'angiogénèse signifie que la liaison des anticorps anti-idiotypiques FGF2 au récepteur FGF-R1 suivie de la phosphorylation sur une tyrosine de FGF-R1 et de la prolifération cellulaire suffisent à déclencher l'angiogénèse.

Ceci peut être quantifié par le test décrit ci-après (voir exemples, paragraphe 3.3 « Angiogénèse cornéenne »).

L'invention concerne également le fragment Fab des anticorps anti-idiotypiques FGF1 et/ou FGF2 selon l'invention.

L'invention concerne également le complexe entre un anticorps anti-idiotypique selon l'invention (à savoir un anticorps anti-idiotypique du facteur de croissance fibroblastique FGF1 et/ou du facteur de croissance fibroblastique FGF2), et une toxine, en particulier choisie parmi la saporine, la ricine, ou bien un élément radioactif tel que l'iode 125 ou 131, ou le strontium.

L'invention a également pour objet un procédé de préparation d'un anticorps antiidiotypique du facteur de croissance fibroblastique 1 et/ou d'un anticorps antiidiotypique du facteur de croissance fibroblastique 2 selon l'invention, caractérisé en ce que:

- a) on injecte le facteur de croissance fibroblastique 1 (FGF1) et/ou le facteur de croissance fibroblastique 2 (FGF2) purifié chez un animal, notamment un lapin,
- b) on prélève le sang pour récupérer les immunoglobulines (Ig) purifiées contenant des anticorps anti-FGF1 (Ig1 F1) et/ou anti-FGF2 (Ig1 F2) spécifiques, par exemple par chromatographie d'affinité pour la protéine A puis, on purifie éventuellement les Ig1 F1 et/ou Ig1 F2 spécifiques à partir des Ig purifiées, par exemple par chromatographie d'affinité pour le FGF1 et/ou FGF2,
- c) on injecte les susdites Ig purifiées ou les susdites Ig1 F1 et/ou Ig1 F2 spécifiques et purifiées chez l'animal de la même espèce que celui utilisé lors de l'injection de FGF1 et/ou FGF2, notamment dans les ganglions poplités de lapin de même allotype que celui qui a produit Ig1 F1 et/ou Ig2 F2, lors de l'injection de FGF1 et/ou FGF2,

15

20

25

' 30

- d) on prélève le sang pour récupérer les Ig totales, par exemple par la protéine A, puis pour soumettre les Ig totales à deux immunoadsorptions :
- une immunoadsorption sur une colonne d'affinité préparée avec les Ig préimmunes du lapin (Ig PI) qui a servi à faire les Ig1 F1 et/ou Ig1 F2, pour éliminer les anticorps anti-allotypes ou isotypes,
- une immunoadsorption sur une colonne d'affinité préparée avec des Ig1 F1 et/ou des Ig1 F2, pour purifier les anticorps anti-idiotypiques (Ig2Id F1 ou Ig2Id F2).

L'étape a) d'injection du FGF1 ou du FGF2 chez un animal, notamment un lapin, a lieu sous la peau.

L'expression « anticorps anti-FGF1 (Ig1 F1) spécifiques » signifie que les anticorps dirigés contre le FGF1 (anticorps anti-FGF1) ne reconnaissent pas le FGF2 : en effet, on observe moins de 5% de réaction croisée avec FGF2, ce qui signifie qu'il faut au moins 20 fois plus de FGF2 que de FGF1 pour neutraliser la même quantité d'anticorps anti-FGF1. De même que pour les anticorps anti-FGF1 spécifiques, les anticorps anti-FGF2 (Ig1 F2) spécifiques ne reconnaissent pas le FGF1 : en effet, on observe moins de 5% de réaction croisée avec FGF1.

L'invention a également pour objet un anticorps anti-idiotypique du facteur de croissance fibroblastique 1 et/ou du facteur de croissance fibroblastique 2, susceptible d'être obtenu selon le procédé suivant :

- a) on injecte le facteur de croissance fibroblastique 1 (FGF1) et/ou le facteur de croissance fibroblastique 2 (FGF2) purifié chez un animal, notamment un lapin,
- b) on prélève le sang pour récupérer les immunoglobulines (Ig) purifiées contenant des anticorps anti-FGF1 (Ig1 F1) et/ou anti-FGF2 (Ig1 F2) spécifiques, par exemple par chromatographie d'affinité pour la protéine A puis, on purifie éventuellement les Ig1 F1 et/ou Ig1 F2 spécifiques à partir des Ig purifiées, par exemple par chromatographie d'affinité pour le FGF1 et/ou FGF2,
- c) on injecte les susdites Ig purifiées ou les susdites Ig1 F1 et/ou Ig1 F2 spécifiques et purifiées chez l'animal de la même espèce que celui utilisé lors de l'injection de FGF1 et/ou FGF2, notamment dans les ganglions poplités de lapin de même allotype que celui qui a produit Ig1 F1 et/ou Ig2 F2, lors de l'injection de FGF1 et/ou FGF2.
- d) on prélève le sang pour récupérer les Ig totales, par exemple par la protéine A, puis pour soumettre les Ig totales à deux immunoadsorptions :

10

15

20

25

30

- une immunoadsorption sur une colonne d'affinité préparée avec les Ig préimmunes du lapin (Ig PI) qui a servi à faire les Ig1 F1 et/ou Ig1 F2, pour éliminer les anticorps anti-allotypes ou isotypes,

- une immunoadsorption sur une colonne d'affinité préparée avec des Ig1 F1 et/ou des Ig1 F2, pour purifier les anticorps anti-idiotypiques (Ig2Id F1 ou Ig2Id F2).

L'invention a également pour objet un procédé de préparation d'un anticorps monoclonal anti-idiotypique de FGF1 et/ou d'un anticorps monoclonal anti-idiotypique de FGF2 selon l'invention, caractérisé en ce que :

- a) on injecte FGF1 et/ou FGF2 à un animal, et notamment à une souris,
- b) on récupère les splénocytes de l'animal synthétisant des Ig1 F1 et/ou Ig1 F2,
- c) on fusionne les susdits splénocytes avec des cellules de myélome,
- d) on sélectionne les hybridomes obtenus à l'issue de l'étape c) précédente en ce qu'ils synthétisent des immunoglobulines dirigées contre FGF1 et/ou FGF2,
- e) on injecte les Ig1 F1 et/ou Ig1 F2 ainsi sélectionnés à l'issue de l'étape d) à un animal, et notamment à une souris, de même allotype que celui ayant produit Ig1 F1 et/ou Ig1 F2,
  - f) on récupère les splénocytes synthétisant des Ig2Id F1 et/ou Ig2Id F2,
  - g) on fusionne les cellules de la rate (splénocytes) avec des cellules de myélome,
- h) on sélectionne les hybridomes obtenus à l'issue de l'étape g) précédente en ce qu'ils synthétisent des Ig2Id F1 dirigés contre Ig1 F1 et/ou des Ig2Id F2 dirigés contre Ig1 F2,
  - i) on récupère lesdits Ig2Id F1 et/ou des Ig2Id F2.

Selon un mode de réalisation avantageux du procédé de préparation décrit cidessus, d'un anticorps monoclonal anti-idiotypique de FGF1 et/ou d'un anticorps monoclonal anti-idiotypique de FGF2, les modalités de l'étape a) consistent à injecter à une souris, dans un premier temps, 3 fois par voie sous cutanée à 15 jours d'intervalle, puis une quatrième fois par voie intrapéritonéale ou intraveineuse, le facteur de croissance fibroblastique 1 et/ou le facteur de croissance fibroblastique 2, en une quantité variant de 5 à 50 µg de FGF1 et/ou FGF2.

Après l'étape a) d'injection, on prélève la rate de la souris pour récupérer les splénocytes synthétisant des Ig1F1 et/ou des Ig1 F2. Lors du prélèvement de la rate, on fusionne les splénocytes totaux avec des cellules du myélome. Les cellules hybrides en résultant se multiplient et l'on trie ensuite celles qui sécrètent l'anticorps d'intérêt. Les splénocytes non fusionnés meurent en 8 jours.

10

15

20

25

· 30

L'étape i) de récupération des anticorps anti-idiotypiques selon l'invention consiste plus particulièrement à :

- sélectionner les anticorps anti-idiotypiques FGF1 par leur capacité d'inhiber la liaison de FGF1 iodé au récepteur FGF-R2b et de pas inhiber la liaison de FGF1 iodé au récepteur FGF-R1,
- sélectionner les anticorps anti-idiotypiques FGF2 par leur capacité d'inhiber la liaison de FGF2 iodé au récepteur FGF-R1 et de pas inhiber la liaison de FGF2 iodé au récepteur FGF-R2b.

Pour préparer les fragments Fab des anticorps anti-idiotypiques FGF1 et/ou FGF2 de l'invention, on peut procéder tel que décrit dans le manuel intitulé « Antibodies, a laboratory manual, 628-629, Harlow and David Lane Editeurs, Cold Spring Harbor Laboratory, 1998 ».

L'invention est également relative à des compositions pharmaceutiques caractérisées en ce qu'elles comprennent à titre de substance active au moins un anticorps anti-idiotypique FGF1 et/ou FGF2 selon l'invention, ou au moins le fragment Fab selon l'invention ou au moins le complexe selon l'invention, en association avec un véhicule pharmaceutiquement acceptable.

Les abréviations utilisées ci-dessus, ainsi que dans les exemples et les figures cidessous ont les significations suivantes :

PBS: phosphate buffer saline.

Ig: immunoglobulines

IgG: immunoglobulines G

Ig PI: immunoglobulines de lapin purifiées par protéine A-sepharose à partir de sang prélevé avant l'immunisation par FGF1 et/ou FGF2.

Ig1 F1: immunoglobulines de lapin 1 purifiées par protéine A-sepharose à partir de sang prélevé après immunisation par le FGF1, (anticorps dirigés contre FGF1).

- Ig1 F2: immunoglobulines de lapin 1 purifiées par protéine A-sepharose à partir de sang prélevé après immunisation par le FGF2, (anticorps dirigés contre FGF2).
- Ig2Id F1: immunoglobulines de lapin 2 purifiées par protéine A-sepharose à partir de sang prélevé après l'immunisation par le Ig1 F1, (anticorps anti-idiotypiques de FGF1).
- Ig2Id F2: immunoglobulines de lapin 2 purifiées par protéine A-sepharose à partir de sang prélevé après l'immunisation par le Ig1 F2 (anticorps anti-idiotypiques de FGF2).

10

15.

20

25

30

FGF-Rs: récepteurs des FGF, par exemple FGF-R1 et FGF-R2b.

Selon un mode de réalisation avantageux, l'invention concerne l'utilisation d'anticorps anti-idiotypiques de FGF1 pour :

- stimuler l'activité des récepteurs du FGF1,
- inhiber l'activité des récepteurs du FGF1 par des anticorps bloquants ou des fragments Fab,
- coupler Ig2Id F1 à des médicaments ou gènes d'intérêt afin de les vectoriser sur des cellules exprimant les récepteurs du FGF1 et stimuler l'activité de ces récepteurs,
- coupler Ig2Id F1 à des médicaments, toxines ou gènes d'intérêt afin de les vectoriser sur des cellules exprimant les récepteurs du FGF1 et les détruire,
- coupler Ig2Id F1 à des traceurs radioactifs afin de les vectoriser sur des cellules exprimant les récepteurs du FGF1 et les visualiser dans tout système d'imagerie médicale.

Selon un autre mode de réalisation avantageux, l'invention concerne l'utilisation d'anticorps anti-idiotypiques de FGF2 pour :

- stimuler l'activité des récepteurs du FGF2,
- inhiber l'activité des récepteurs du FGF2 par des anticorps bloquants ou des fragments Fab,
- coupler Ig2Id F2 à des médicaments ou gènes d'intérêt afin de les vectoriser sur des cellules exprimant les récepteurs du FGF2 et stimuler l'activité de ces récepteurs,
- coupler Ig2Id F2 à des médicaments, toxines ou gènes d'intérêt afin de les vectoriser sur des cellules exprimant les récepteurs du FGF2 et les détruire,
- coupler Ig2Id F2 à des traceurs radioactifs afin de les vectoriser sur des cellules exprimant les récepteurs du FGF2 et les visualiser dans tout système d'imagerie médicale.

#### **DESCRIPTION DES FIGURES**

Les Figures 1A et 1B représentent la spécificité des anticorps anti-idiotypiques Ig2Id F1 et Ig2Id F2 pour les récepteurs FGF-Rs.

Plus particulièrement, la figure 1A représente la spécificité des anticorps antiidiotypiques Ig2Id F1 et Ig2Id F2 pour le récepteur FGF-R1/2 boucles, et la figure 1B représente la spécificité des anticorps anti-idiotypiques Ig2Id F1 et Ig2Id F2 pour le récepteur FGF-R1/3 boucles.

10

15

20

25

L'axe des abscisses des figures 1A et 1B représente la concentration de modulateurs, à savoir la concentration de FGF1, FGF2, Ig2Id F1 et Ig2Id F2, exprimée en nM.

L'axe des ordonnées de la figure 1A représente la liaison de FGF2 iodé sur FGF-R1/2 boucles (exprimée en %) et, celui de la figure 1B représente la liaison de FGF2 iodé sur FGF-R1/3 boucles (exprimée en %).

Des cellules CHO pgsA-745 transfectées avec FGF-R1/2boucles ou FGF-R1/3 boucles sont inoculées avec les concentrations désirées de FGF1, FGF2, Ig2Id F1 et Ig2Id F2, et 2 ng/ml de FGF2 radioiodé pendant 3 h à 4°C. Les puits sont ensuite rincés, le tapis cellulaire est ensuite lysé avec NaOH 0.2 M comme décrit ci-dessous.

Dans la figure 1A ainsi que dans la figure 1B, la courbe comportant le losange noir ( \* ) correspond à FGF2, la courbe comportant le triangle noir ( \* ) correspond à Ig2Id F1, et la courbe comportant le carré noir ( \* ) correspond à Ig2Id F2.

La Figure 2 représente la prolifération des cellules musculaires lisses d'aorte (VSM), et plus particulièrement, l'action proliférative des anticorps anti-idiotypiques Ig2Id F1 et Ig2Id F2 sur lesdites cellules.

L'axe des abscisses de la figure 2 représente la concentration de modulateurs, à savoir la concentration de FGF1, FGF2, Ig2Id F1 et Ig2Id F2; la concentration de FGF1, FGF2, Ig2Id F1 et Ig2Id F2 étant exprimée en nM.

L'axe des ordonnées de la figure 2 représente le nombre de cellules VSM par puits (X 10<sup>-3</sup>).

La courbe comportant le losange noir ( ♦ ) correspond à FGF2, la courbe comportant le carré noir ( ■ ) correspond à Ig2Id F1, et la courbe comportant le triangle noir ( ♠ ) correspond à Ig2Id F2.

Les cellules VSM sont ensemencées à faible densité (5000 cellules/puits) dans des boîtes de 24 puits. Des doses variables de FGF2, Ig2Id F1 ou Ig2Id F2 sont ajoutées après adhésion des cellules au plastique de culture. Chaque condition est étudiée dans deux puits différents. Les cellules sont trypsinisées et comptées au quatrième jour.

10

15

20

25

30

La Figure 3 représente l'inhibition de l'action mitogénique des Ig2Id (anticorps anti-idiotypiques FGF1 et/ou FGF2) par les anticorps Ig1 F1 et Ig1 F2 sur les cellules VSM.

Les histogrammes gris (voir celui du côté gauche) correspondent à l'absence d'anticorps, les histogrammes hachurés (voir celui du milieu) correspondent à la présence d'anticorps anti-FGF2 (Ig1 F2) et, les histogrammes noirs avec des points blancs (voir celui de droite) correspondent à la présence d'anticorps anti-FGF1 (Ig1 F1).

L'axe des abscisses représente respectivement, de gauche à droite : la mise en présence du contrôle ou des Ig1 F1 ou des Ig1 F2 respectivement avec le contrôle, avec FGF2, avec Ig2Id F2, avec FGF1, avec Ig2Id F1.

L'axe des ordonnées de la figure 3 représente le nombre de cellules VSM par puits (X 10<sup>-3</sup>).

Les cellules VSM sont ensemencées à faible densité (5000 cellules/puits) dans des boîtes de 24 puits. 5 ng/ml de FGF1 ou FGF2 ou, 20 µg/ml de Ig2Id F1 ou Ig2Id F2 sont ajoutées après l'adhésion des cellules au plastique de culture en présence ou absence de 50 µg/ml de Ig1 F1 ou Ig1 F2. Chaque condition est étudiée dans deux puits différents. Les cellules sont trypsinisées et comptées au quatrième jour.

Les Figures 4A et 4B représentent respectivement la prolifération des cellules NBT-II et NBT-II/R1, et plus particulièrement, l'action proliférative des anticorps anti-idiotypiques Ig2Id F1 et Ig2Id F2 sur lesdites cellules.

L'axe des abscisses des figures 4A et AB représente la concentration de modulateurs, à savoir la concentration de FGF1, FGF2, Ig2Id F1 et Ig2Id F2, exprimée en ng/ml.

L'axe des ordonnées des figures 4A et 4B représente le nombre de cellules par puits  $(X 10^{-3})$ .

La courbe comportant le losange noir ( ♦ ) dans les figures 4A et 4B correspond à FGF1, et courbe comportant le carré noir ( ■ ) dans les figures 4A et 4B correspond à Ig2Id F1.

La courbe comportant le triangle noir ( ^ ) de la figure 4B correspond à FGF2, et la courbe comportant la croix de la figure 4B correspond à Ig2Id F2.

Les cellules NBT-II ou NBT-II/R1 sont ensemencées à 5000 cellules/puits dans des boîtes de 24 puits. Des doses variables de FGF1, FGF2, Ig2Id F1 ou Ig2Id F2 sont

10

15

20

25

. 30

ajoutées après adhésion des cellules au plastique de culture. Chaque condition est étudiée dans deux puits différents. Les cellules sont trypsinisées et comptées au quatrième jour.

La Figure 5 représente la dissociation des cellules NBT-II et NBT-II/R1.

Les cellules NBT-II ou NBT-II/FGF-R1 sont ensemencées à faible densité dans des plaques de 12 puits (5000 cellules par puits). Le lendemain les modulateurs, à savoir FGF1, FGF2, Ig2Id F1 et Ig2Id F2 sont ajoutés au milieu et, au quatrième jour les cellules sont observées et photogaphiées au microscope inversé à contraste de phase NIKON diaphot.

La Figure 6 représente l'angiogénèse cornéenne.

Les rectangles gris (à gauche) correspondent au score d'angiogénèse au jour J7, et les rectangles hachurés (à droite) correspondent au score d'angiogénèse au jour J14.

L'axe des abscisses représente respectivement, de gauche à droite, le contrôle, FGF2, Ig2Id F1, Ig2Id F2.

L'axe des ordonnées représente le score d'angiogénèse.

Une incision de 3 mm de long, intéressant la moitié de l'épaisseur cornéenne, est réalisée au dôme cornéen, sous microscope opératoire. Le stroma cornéen est clivé, en directions diamétralement opposées, jusqu'à 2 mm du limbe. Les implants, préalablement réhydratés par 2 µl de PBS contenant 30 µg de Ig2Id F1 et Ig2Id F2. Après 14 jours, la néovascularisation est quantifiée. Chaque modulateur a été étudié dans au moins 4 globes oculaires de 4 lapins distincts (8 lenticules). Les différences de score d'angiogénèse entre chaque condition et les lenticules contrôles sont évaluées par le test du t de Student.

Les Figures 7A et 7B représentent respectivement la croissance tumorale des cellules NBT-II et NBT-II/R1 chez la souris nude.

L'axe des abscisses des figures 7A et 7B représente le nombre de jours après l'implantation chez la souris nude, et l'axe des ordonnées représente le volume tumoral (en mm<sup>3</sup>).

La courbe comportant le carré noir ( ) correspond à Ig2Id F2, la courbe comportant le triangle noir ( ) correspond à Ig2Id F1, et celle comportant le losange noir ( ) correspond au contrôle.

3,5 millions de cellules NBT-II ou NBT-II/R1 sont injectés sous la peau du flanc droit de 2 groupes de 30 souris nude femelles âgées de 6 semaines. 4 jours plus tard, chacun des 2 groupes précédents est divisé en 3 groupes de 10 souris par tirage au sort et les dimensions des éventuelles tumeurs sont mesurées à l'aide d'un pied à coulisse. 500 µg de Ig2Id F1 ou de Ig2Id F2 dilués dans un volume final de 100 µl de tampon phosphate + gélatine (2mg/ml) sont injectés par voie intraveineuse au niveau des veines de la queue. Cette injection est répétée tous les 3 jours pendant 50 jours. Les mesures sont réalisées aux mêmes intervalles par un opérateur ignorant le traitement reçu par chaque groupe de souris dans chacun des 6 groupes.

10.

5

#### **METHODES D'ETUDE**

#### **EXEMPLE:**

### 1. Fabrication d'anticorps anti-idiotypiques de FGF1 et FGF2

15

20

#### 1-1 Fabrication d'anticorps préimmuns (Ig PI).

Avant chaque immunisation, du sang est prélevé, le sérum est fractionné immédiatement après le recueil et 15 ml de sérum sont chromatographiés sur une colonne de protéine A (0,9 x 18 cm). La colonne est lavée par du PBS et les immunoglobulines sont éluées par de la glycine 0,2 M tamponnée à pH 2,5, immédiatement neutralisées par adjonction de 1/5 du volume de K2HPO4 1 M, puis dialysées contre du PBS. Les immunoglobulines (Ig PI) sont conservées à - 80 °C jusqu'à leur utilisation.

25

#### 1-2 Fabrication d'anticorps anti-FGF1 (Ig F1) et anti-FGF2 (Ig F2).

100 µg de FGF1 sont émulsionnés dans 0.25 ml d'adjuvant de Freund complet puis injectés chez un lapin, 4 fois à 15 jours d'intervalle. Le sang prélevé entre 3 et 7 mois après la première injection est fractionné et les Ig sont purifiées par chromatographie d'affinité pour la protéine A (Ig1 F1). Ces anticorps neutralisent l'activité du FGF1 sans inhiber celle du FGF2.

30

Selon le même protocole il a été fabriqué des anticorps neutralisants anti-FGF2 (Ig1 F2) qui ne neutralisent pas l'activité du FGF1.

10

15

20

25

30

1-3 Fabrication d'anticorps anti-idiotypiques de FGF1 (Ig2Id F1) et de FGF2 (Ig2Id F2).

Les animaux sont prémédiqués, et 1 ml d'une solution de Bleu Evans est injectée dans la plante des pattes arrières; 15 minutes plus tard les lapins sont anesthésiés. Les creux poplités sont rasés et désinfectés à la Bétadine. Une incision horizontale de 2 cm, centrée sur le creux poplité est faite aux ciseaux, puis les espaces celluleux sont dilacérés. De un à trois ganglions de 2 mm de diamètre sont repérés grâce à leur coloration bleue et 10 µg d'Ig1 F1 mélangé volume à volume avec de l'adjuvant complet de Freund y est injecté à l'aide d'une micro-seringue de Hamilton sous un volume final de 100 µl et une quantité d'anticorps primaire de 20 µg. La technique est répétée au niveau de l'autre patte.

De quatre à cinq rappels toutes les trois semaines sont effectués de manière percutanée en utilisant une émulsion volume à volume de l'immunogène (Ig1F1 ou Ig1F2) et d'adjuvant incomplet de Freund. Les prélèvements sanguins de 40 ml sont réalisés toutes les trois semaines du 4<sup>ème</sup> mois au 9<sup>ème</sup> mois.

Le sang prélevé entre 4 et 7 mois après la première injection est purifié comme décrit précédemment. Les Ig anti-idiotypes (Ig2Id F1) sont alors purifiées par chromatographie d'affinité pour la protéine A.

Selon le même protocole il a été injecté des Ig1 F2 qui ont donné lieu à la formation d'anticorps anti-idiotypiques du FGF2 (Ig2 F2).

Le tri et/ou la purification des anticorps anti-idiotypiques selon l'invention est effectué tel que décrit précédemment, en soumettant les Ig totales à deux immunoadsorptions (voir étape d) décrite précédemment dans le procédé de préparation des anticorps anti-idiotypiques).

# 2. Etude de la spécificité des anticorps anti-idiotypiques selon l'invention.

Des cellules CHO pgsA 745 natives ou transfectées par FGF-R1/2 boucles ou FGF-R1/3 boucles ensemençées à 30 000 cellules par puits de 2 cm<sup>2</sup> sont cultivées en milieu DMEM (Dulbecco's Modified Eagle Medium) contenant 10% de sérum de veau foetal, 100 UI/ml de pénicilline et 50 µg/ml de streptomycine.

La liaison de FGF2 radioiodé (1.10<sup>5</sup> à 2.10<sup>5</sup> cpm/ng) aux cellules transfectées est mesurée à 4 °C. Les cellules sont lavées 2 fois avec du tampon de liaison (DMEM contenant 20 mM Hepes (Acide N-2-hydroxyéthylpipérazine-N'-2-éthane sulfonique) et

10

15

20

25

30

2 mg/ml de gélatine ajustée à un pH de 7,4). 2 ng/ml de FGF2 iodé sont ajoutés avec des concentrations variables de FGF1 ou de FGF2 non marqué ou d'Ig2Id F1 ou Ig2Id F2 sous un volume final de 0.5 ml.

La liaison non spécifique est déterminée en présence d'un excès (500 ng) de FGF2 purifié. Les liaisons totales et non spécifiques sont déterminées en double. Après deux heures, les cellules sont lavées 3 fois avec du tampon froid et lysées avec 0.5 ml de NaOH 0.2 M. L'iode 125 contenu dans le matériel solubilisé est compté dans un compteur gamma.

#### 3. Activités biologiques des anticorps anti-idiotypiques selon l'invention

#### 3.1 Mitogénicité

Les cellules musculaires lisses d'aorte (VSM) sont ensemencées à faible densité (5000 cellules/puits) dans des boîtes de 24 puits. Les modulateurs FGF1, FGF2, Ig2Id F1 et Ig2Id F2, sont ajoutés après adhésion des cellules au plastique de culture, et après 2 jours. Chaque condition est étudiée dans deux puits différents. Les cellules sont trypsinisées et comptées au quatrième jour.

Ig2Id F1 et IG2Id F2 déclenchent un effet mitogène sur les cellules VSM.

#### 3.2 Différenciation cellulaire

Les cellules NBT-II ou NBT-II/FGF-R1 sont ensemencées à faible densité dans des plaques de 12 puits (5000 cellules par puits). Le lendemain, FGF1, FGF2, Ig2Id F1 et Ig2Id F2 sont ajoutés au milieu, et au quatrième jour les cellules sont observées et photographiées au microscope inversé à contraste de phase NIKON diaphot.

#### 3.3 Angiogénèse cornéenne

Les lapins prémédiqués sont anesthésiés. L'œil est extériorisé et immobilisé à l'aide d'une membrane de latex, porteuse en son centre d'une fente de 1 cm de long. Une incision de 3 mm de long, intéressant la moitié de l'épaisseur du stroma cornéen est réalisée au dôme coméen, sous microscope opératoire (microscope OPMI, Zeiss). Le stroma cornéen est clivé, en directions diamétralement opposées, jusqu'à 2 mm du limbe. Les implants préalablement réhydratés par 20 µl de la solution à tester sont insérés (FGF2 200 ng, Anticorps anti-idiotypiques ou anticorps contrôles 40 µg).

-5

10

15

20

25

.30

L'apparition de néovaisseaux, naissant de la vascularisation limbique est étudiée en simple aveugle (sans connaissance du numéro du lapin, correspondant à la substance étudiée) après 7 et 14 jours sous anesthésie générale, et quantifiée en fonction d'une échelle à 5 niveaux ou score d'angiogénèse.

Score 0 = absence de néovaisseaux,

Score 1 = néovaisseaux n'atteignant pas la demi distance séparant l'implant du limbe,

Score 2 = néovaisseaux atteignant la demi distance,

Score 3 = néovaisseaux dépassant la demi distance mais n'envahissant pas l'implant,

Score 4 = atteinte et envahissement de l'implant par les néovaisseaux.

Croissance chez la souris nude de la lignée de carcinome vésical

Les lapins sont ensuite sacrifiés et les globes oculaires prélevés et fixés dans du liquide de Bouin, aux fins d'analyses histologiques.

Chaque modulateur (FGF1, FGF2, Ig2Id F1 et Ig2Id F2) a été étudié dans au moins 4 globes oculaires de 4 lapins distincts (8 lenticules). Les différences de score d'angiogénèse entre chacune des conditions testées et les lenticules contrôles sont évaluées par le test du t de Student.

#### 3.4 Croissance tumorale

Les cellules NBT-II et NBT-II/FGF-R1 sont décollées des plastiques de culture à l'aide de trypsine-EDTA, homogénéisées, centrifugées et mises en suspension dans du milieu de culture additionné de 10% de sérum de veau foetal. 1ml correspondant à 3,5 millions de cellules, est injecté sous la peau du flanc droit de chaque souris. La viabilité de la suspension est vérifiée au préalable par coloration vitale au bleu trypan ; le colorant est exclu de plus de 99% des cellules. 2 groupes de 30 souris nude femelles âgées de 6 semaines ont été implantées avec des cellules NBT-II ou NBT-II/FGF-R1.

4 jours plus tard, chacun des 2 groupes précédents est divisé en 3 groupes de 10 souris par tirage au sort. Les dimensions des éventuelles tumeurs sont mesurées à l'aide d'un pied à coulisse électronique et, les modulateurs (FGF1, FGF2, Ig2Id F1 et Ig2Id F2) dans un volume final de 100 μl de tampon phosphate + gélatine (2mg/ml), sont injectés par voie intraveineuse au niveau des veines de la queue (Anticorps anti-idiotypiques FGF1 et FGF2 : 500 μg, Anticorps non-immuns : 500 μg / injection).

10

15

20

25

30

Les injections sont répétées deux fois par semaine, les mesures sont réalisées aux mêmes intervalles par un opérateur ignorant le traitement reçu par chaque groupe de souris dans chacun des 6 groupes.

Au terme de ces trois types d'études chez la souris nude, les animaux sont sacrifiés. Les tumeurs et certains organes sains (rein, foie, vessie) sont prélevés et conservés pour moitié dans du liquide de conservation (FAE : Formol 4%, Ethanol 40%, Acide Acétique 10%, H<sub>2</sub>O qsp 100%) et pour moitié sont congelés par immersion dans l'azote liquide après protection par l'iso-thiopentane.

#### 4. Résultats

#### 4.1 Spécificité des Ig2Id F1 et Ig2Id F2 pour les FGF-Rs (Figures 1A et 1B)

Les ligands naturels FGF1 et FGF2 inhibent la liaison de FGF2 iodé sur FGF-R1/2 boucles. L'image interne Ig2Id F1 de FGF1 inhibe la liaison de FGF2 iodé aux cellules CHO transfectées par FGF-R1/2 boucles alors que l'image interne Ig2IdF2 de FGF2 inhibe la liaison de FGF2 iodé aux cellules CHO transfectées soit par FGF-R1/2 boucles soit par FGF-R1/3 boucles.

Compte tenu d'une fraction spécifique estimée à 1% des immunoglobulines obtenues après purification sur protéine A, les inhibitions observées sont comparables en terme de molarité. Le plateau est obtenu avec 10 ng/ml (0,5 nM) de FGF2 et 10 µg/ml (0,6 nM) de Ig2Id F1 et Ig2Id F2.

En revanche ni FGF1 ni Ig2Id F1 n'inhibent la liaison de FGF2 iodé à FGF-R1/3 boucles. Le plateau est atteint à 3 nM de FGF2 ou Ig2Id F2.

Ig2Id F2 est donc une image interne de FGF2 et Ig2Id F1 est une image interne de FGF1.

### 4.2 Prolifération cellulaire (Figures 2, 3, 4A et 4B).

Culture primaire VSM (Figure 2) : FGF1 et FGF2 induisent une prolifération dose-dépendante.

Ig2Id F1 et Ig2Id F2 ont des effets comparables à ceux de FGF2. Les croissances maximales sont obtenues pour 1,2 nM.

La preuve de la nature anti-idiotypique est apportée par l'observation que l'action mitogène de Ig2Id F1 (comme FGF1) est inhibée par Ig1 F1 mais pas par Ig1 F2. En revanche Ig2Id F2 est inhibé par Ig1 F2 mais pas par Ig1 F1 (Figure 3).

·.. 5

10

15

20

25

30

Lignées NBT-II et NBT-II/FGF-R1 (Figures 4A et 4B) : ni FGF2 ni Ig2Id F2 n'inhibent la croissance des cellules NBT-II puisque ces cellules n'expriment pas le récepteur FGF-R1. Bien que ces cellules expriment le récepteur FGF-R2, Ig2Id F1 n'inhibe pas la prolifération alors que FGF1 (0,05 nM) le fait.

A l'inverse FGF1, FGF2, Ig2Id F1 et Ig2Id F2 induisent une diminution du nombre de cellules NBT-II/FGF-R1, correspondant à 30% des valeurs des puits contrôles.

#### 4.3 Différenciation cellulaire et effet de dissociation (Figure 5).

La différenciation cellulaire est comparée dans le sens de l'acquisition d'un phénotype mésenchymateux sous l'effet des FGFs.

On observe que ni FGF2, ni Ig2Id F2 n'induisent la différenciation des cellules NBT-II puisqu'elles n'expriment pas le récepteur FGF-R1.

Ig2Id F1 et FGF1 induisent la dissociation des cellules NBTII.

A l'inverse, FGF1, FGF2, Ig2Id F1 et Ig2Id F2 induisent une dissociation des cellules NBT-II/FGFR1.

#### 4.4 Angiogénèse cornéenne (Figure 6).

Dans le modèle d'angiogénèse cornéenne, les immunoglobulines contrôles non immunes entraînent de manière inconstante (15% des cas) une angiogénèse mineure à l'origine d'un score moyen de 0,4 à J15, comparable à celui obtenu en saturant les lenticules avec une protéine porteuse (Sérum albumine bovine).

10 pm/ implant de FGF1 et FGF2 induisent une angiogénèse significative (scores de 2,35 et 2,05 respectivement).

Ig2Id F1 et Ig2Id F2 à la dose de 4 pm/implant entraînent une angiogénèse (scores de 1,3 et 1,85 respectivement à J15) significativement supérieure à celle obtenue avec les immunoglobulines contrôles (p<0,05).

La cinétique d'apparition des néo-vaisseaux apparaît différente de celle obtenue avec le ligand naturel.

A J7, le FGF2 atteint le seuil de significativité statistique avec 80% de l'effet maximal, alors que les effets induits par Ig2Id F1 et Ig2Id F2 sont à 10% et 41% des scores maximum.

Ig2Id F1 et Ig2Id F2 induisent une angiogénèse comme les ligands FGF1 et FGF2.

5.

## 4.5 Croissance tumorale (Figure 8).

Ni Ig2Id F1 ni Ig2Id F2 n'affectent la croissance des xénogreffes de cellules NBT-II.

En revanche, si la croissance des cellules NBT-II/FGF-R1 n'est pas affectée par Ig2Id F1, elle est inhibée par Ig2Id F2, ce qui reproduit l'effet inhibiteur de la prolifération observé in vitro après l'inoculation de FGF2 ou de Ig2Id F2.

#### REVENDICATIONS

- 1. Utilisation d'anticorps anti-idiotypiques du facteur de croissance fibroblastique 1, pour la préparation d'un médicament destiné au traitement de pathologies impliquant des cellules endothéliales engagées dans un processus d'angiogénèse, soit pour inhiber l'angiogénèse, soit pour favoriser l'angiogénèse, sans affecter les cellules endothéliales quiescentes, ou pour la préparation d'un produit de diagnostic de pathologies impliquant des cellules endothéliales engagées dans un processus d'angiogénèse.
- 2. Utilisation d'anticorps anti-idiotypiques du facteur de croissance fibroblastique 1 selon la revendication 1, pour la préparation d'un médicament destiné au traitement de pathologies impliquant les cellules endothéliales angiogéniques, par stimulation sélective du récepteur FGFR2b.
- 3. Utilisation d'anticorps anti-idiotypiques du facteur de croissance fibroblastique 1 selon l'une des revendications 1 ou 2, pour la préparation d'un médicament destiné au traitement de pathologies impliquant des cellules endothéliales engagées dans un processus d'angiogénèse, pour inhiber l'angiogénèse, sans affecter les cellules endothéliales quiescentes, lequel anticorps anti-idiotypique est couplé à une toxine dont la fonction est de bloquer la traduction des protéines, ladite toxine étant notamment choisie parmi la saporine, la ricine ou bien un élément radioactif tel que l'iode 125 ou 131, ou lequel anticorps anti-idiotypique est sous forme de fragment Fab.
- 4. Utilisation d'anticorps anti-idiotypiques du facteur de croissance fibroblastique 1 selon l'une des revendications 1 ou 2, pour la préparation d'un médicament destiné au traitement de pathologies impliquant des cellules endothéliales engagées dans un processus d'angiogénèse pour favoriser l'angiogénèse, sans affecter les cellules endothéliales quiescentes.
- 5. Utilisation d'anticorps anti-idiotypiques du facteur de croissance fibroblastique 1 selon l'une quelconque des revendications 1, 2 ou 4, pour la préparation d'un médicament destiné à :

- favoriser l'angiogénèse physiologique pour augmenter la vitesse de la formation des vaisseaux sanguins au cours de la cicatrisation, de la maturation du corps jaune de l'ovaire, et/ou
- favoriser l'angiogénèse au cours de pathologies obstructives des vaisseaux afin de reperfuser des territoires ischémiés lors de trombose vasculaire, comme notamment dans l'artérite des membres inférieurs et l'infarctus du myocarde, et/ou
- stimuler sélectivement l'activité des récepteurs du FGF1 dans des pathologies où les dits récepteurs sont fonctionnellement déficients, et/ou
- inhiber sélectivement l'activité des récepteurs du FGF1 à l'aide de fragments Fab ou d'anticorps anti-idiotypiques bloquants, et/ou
- retarder ou arrêter le processus de dégénérescence des photorécepteurs de la neuroretine observé au cours des rétinites pigmentaires génétiques ou acquises lors des surdosages de médicaments inhibant la phosphodiesterase dépendant du GMP-cyclique, et/ou
- stimuler la phagocytose des segments externes des bâtonnets par les cellules épithéliales pigmentées de la rétine comme traitement de certaines rétinopathies pigmentaires et des formes sèches de la dégénérescence maculaire liée à l'âge.
- 6. Utilisation d'anticorps anti-idiotypiques du facteur de croissance fibroblastique 1 selon l'une quelconque des revendications 1 à 3, associés à une toxine ou de fragment Fab d'anticorps anti-idiotypique, pour la préparation d'un médicament destiné au traitement de pathologies nécessitant l'inhibition de l'angiogénèse telles que cancer, rétinopathies diabétiques et le rejet de greffes de cornée.
- 7. Anticorps anti-idiotypique, notamment monoclonal, et notamment humanisé, du facteur de croissance fibroblastique 1, caractérisé en ce qu'il est respectivement un ligand du récepteur humain FGFR2b.
- 8. Anticorps anti-idiotypique selon la revendication 7, caractérisé en ce qu'il présente les propriétés suivantes :
  - il est spécifique vis-à-vis du récepteur FGF-R2b,
  - il est circulant,
  - il présente une durée de demi-vie d'environ 23 jours, notamment d'environ 21 jours, et en particulier de 22,5 jours,

- il induit la phosphorylation sur une tyrosine d'une protéine de 140 kDa,
- il induit la prolifération des cellules endothéliales vasculaires,
- il stimule l'angiogénèse,
- il ne provoque pas d'hypotension artérielle.
- 9. Fragment Fab d'un anticorps anti-idiotypique selon la revendication 7 ou la revendication 8.
- 10. Complexe entre un anticorps anti-idiotypique selon la revendication 7 ou la revendication 8 et une toxine, en particulier choisie parmi la saporine, la ricine, ou bien un élément radioactif tel que l'iode 125 ou 131, ou le strontium.
- 11. Procédé de préparation d'un anticorps anti-idiotypique du facteur de croissance fibroblastique 1 selon la revendication 7 ou la revendication 8, caractérisé en ce que:
- a) on injecte le facteur de croissance fibroblastique 1 (FGF-1) purifié chez un animal, notamment un lapin,
- b) on prélève le sang pour récupérer les immunoglobulines Ig purifiées contenant des anticorps anti-FGF-1 (Ig1 F1) spécifiques, par exemple par chromatographie d'affinité pour la protéine A puis, on purifie éventuellement les Ig1 F1 spécifiques à partir des Ig purifiées, par exemple par chromatographie d'affinité pour le FGF-1,
- c) on injecte les susdites Ig purifiées ou les susdites Ig1 F1 spécifiques et purifiées chez l'animal de la même espèce que celui utilisé lors de l'injection de FGF-1, notamment dans les ganglions poplités de lapin de même allotype que celui qui a produit Ig1 F1, lors de l'injection de FGF-1,
- d) on prélève le sang pour récupérer les Ig totales, par exemple par la protéine A, puis pour soumettre les Ig totales à deux immunoadsorptions :
- une immunoadsorption sur une colonne d'affinité préparée avec les Ig préimmunes du lapin (Ig PI) qui a servi à faire les Ig1 F1, pour éliminer les anticorps anti-allotypes ou isotypes,
- une immunoadsorption sur une colonne d'affinité préparée avec des Ig1 F1, pour purifier les anticorps anti-idiotypiques (Ig2Id F1).
- 12. Procédé de préparation d'un anticorps monoclonal anti-idiotypique de FGF1 selon la revendication 7 ou la revendication 8, caractérisé en ce que :

- a) on injecte FGF-1 à un animal, et notamment à une souris,
- b) on récupère les splénocytes de l'animal synthétisant des Ig1 F1,
- c) on fusionne les susdits splénocytes avec des cellules de myélome,
- d) on sélectionne les hybridomes obtenus à l'issue de l'étape c) précédente en ce qu'ils synthétisent des immunoglobulines dirigées contre FGF-1,
- e) on injecte les Ig1 F1 ainsi sélectionnés à l'issue de l'étape d) à un animal, et notamment à une souris, de même allotype que celui ayant produit Ig1 F1,
  - f) on récupère les splénocytes synthétisant des Ig2Id F1,
  - g) on fusionne les cellules de la rate (splénocytes) avec des cellules de myélome,
- h) on sélectionne les hybridomes obtenus à l'issue de l'étape g) précédente en ce qu'ils synthétisent des Ig2Id F1 dirigés contre Ig1 F1,
  - i) on récupère lesdits Ig2Id F1.
- 13. Compositions pharmaceutiques caractérisées en ce qu'elles comprennent à titre de substance active au moins un anticorps anti-idiotypique selon la revendication 7 ou la revendication 8, ou au moins le fragment Fab selon la revendication 9 ou au moins le complexe selon la revendication 10, en association avec un véhicule pharmaceutiquement acceptable.

1/6

Figure 1A

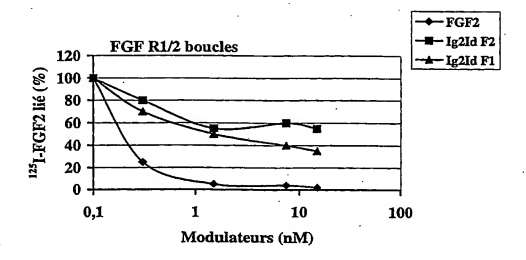
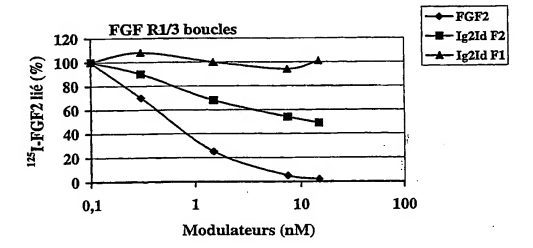


Figure 1B



PCT/FR00/01952

Figure 2

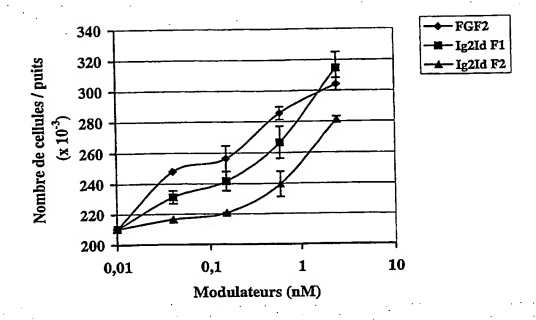
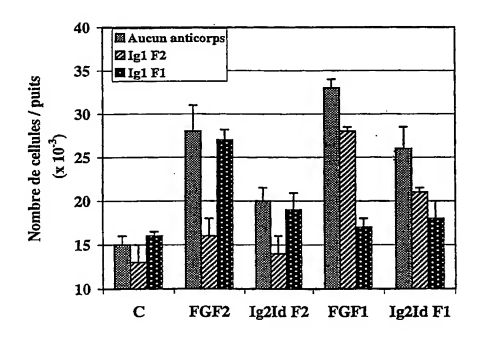


Figure 3



PCT/FR00/01952

Figure 4A

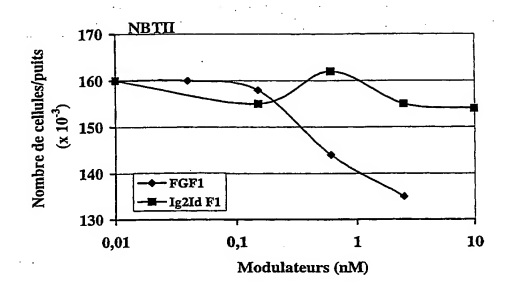


Figure 4B

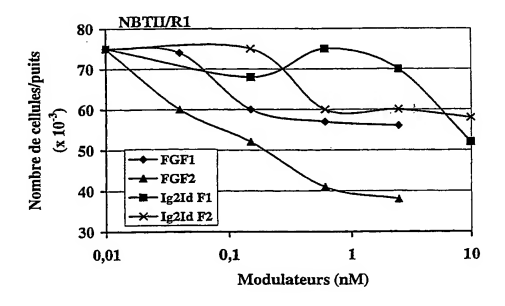
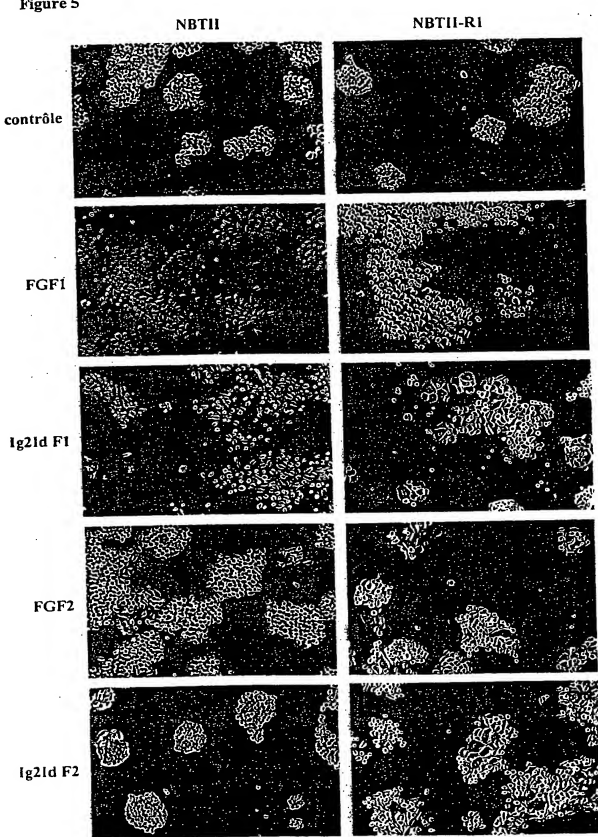
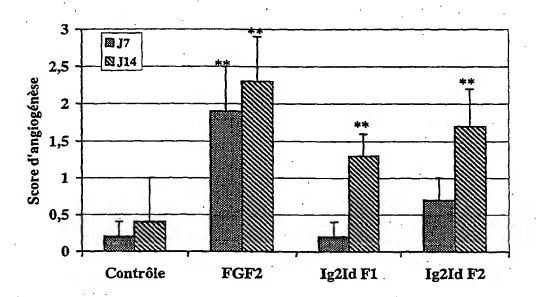


Figure 5



5/6

Figure 6



6/6

Figure 7A

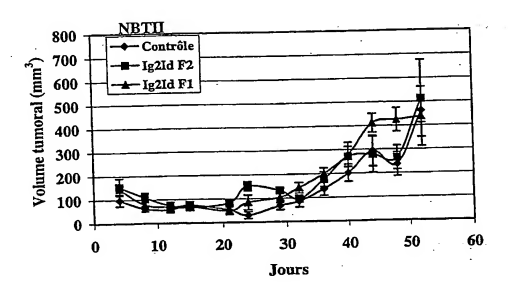
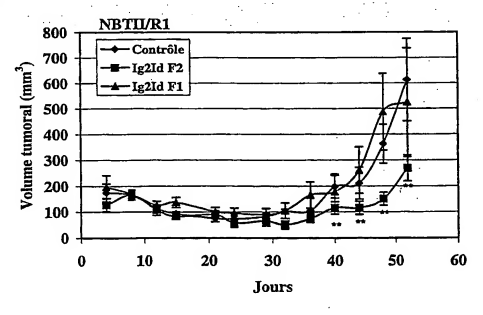


Figure 7B



A. CLASSIF	CO7K16/42 A61K39/395 A61P9/00	A61K47/48	
According to	International Patent Classification (IPC) or to both national classifica	ation and IPC	
B. FIELDS S	SEARCHED rumentation searched (classification system followed by classification	en crembale)	
· Minimum doc · IPC 7	CO7K A61K A61P		
Documentati	on searched other than minimum documentation to the extent that s	such documents are included in the fields se	arched
Electronic da	ita base consulted during the international search (name of data ba	se and, where practical, search terms used	
EPO-Int	ternal, WPI Data, PAJ, MEDLINE, BIOS	SIS, CHEM ABS Data, EMB	ASE
			!
	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		Delevent to dains No.
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the rel	evant passages	Relevant to daim No.
X	ORTEGA N ET AL: "Modulation de progression tumorale par des ant anti-idiotypiques de facteurs		1,2,4-6
	angiogéniques." COMPTES RENDUS DE L'ACADÉMIE DES SÉRIE III, SCIENCES DE LA VIE,	SCIENCES.	
	vol. 319, no. 5, May 1996 (1996-) 411-5, XP000601935/	05), pages	. **
	page 412, left-hand column, line	60 - line	
Y	64		3,7-13
<b>'</b>	_ <del></del>	,	.,.
]		_/	·
	•		
		<i>}</i>	
X Fur	her documents are listed in the continuation of box C.	Patent family members are listed	lín annex.
° Special co	ategories of cited documents :	"T" later document published after the into or priority date and not in conflict with	
consi	ent defining the general state of the art which is not dered to be of particular relevance	cited to understand the principle or the invention	
filing		"X" document of particular relevance; the cannot be considered novel or cannot	t be considered to
which	ent which may throw doubts on priority claim(s) or i is cited to establish the publication date of another on or other special reason (as specified)	involve an inventive step when the de "Y" document of particular relevance; the	claimed invention
O docum	ment referring to an oral disclosure, use, exhibition or means	cannot be considered to involve an in document is combined with one or m ments, such combination being obvious	ore other such docu-
P' docum	theat published prior to the international filing date but than the priority date claimed	in the art. "&" document member of the same paten	
	actual completion of the international search	Date of mailing of the International se	earch report
1	23 October 2000	30/10/2000	
Name and	mailing address of the ISA	Authorized officer	
	European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,	lo Floo	
1	Fax: (+31-70) 340-3016	Le Flao, K	

# INTERNATION

# SEARCH REPORT

PCT/+ 0/01952

C.(Continuation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
Y	DIKOV M ET AL: "A functional fibroblast growth factor-1 immunoglobulin fusion protein."  JOURNAL OF BIOLOGICAL CHEMISTRY, vol. 273, no. 25, 19 June 1998 (1998-06-19), pages 15811-7, XP002131796/ page 15812, right-hand column, line 65-page 15814, right-hand column, line 22 page 15816, right-hand column, line 10	3,7-13
X	FR 2 742 662 A (CNRS) 27 June 1997 (1997-06-27) claims 1-15	1-3,10
A	WO 98 21237 A (PRAECIS PHARMACEUTICALS INCORPORATED) 22 May 1998 (1998-05-22) page 3, line 2 - line 7	1-13
A	PLOUET J ET AL: "VEGF dependent tumoral progression: stimulation by anti VEGF idiotypic antibodies." JOURNAL OF CELLULAR BIOCHEMISTRY. SUPPLEMENT 18A, 1994, page 328 XP000602723 abstract EZ3111	1-13
P,A	WO 99 45018 A (IMCLONE SYSTEMS INCORPORATED)  10 September 1999 (1999-09-10) page 1 -page 3; claims 1-56	1-13

1

## INTERNATION SEARCH REPORT tent family members

Intern `asl Application No
PCT/H /01952

Patent document cited in search report	t	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
FR 2742662	A	27-06-1997	EP 0868434 A WO 9723510 A JP 2000506501 T	07-10-1998 03-07-1997 30-05-2000
WO 9821237	A	22-05-1998	AU 5357798 A EP 0941247 A	03-06-1998 15-09-1999
WO 9945018	A	10-09-1999	AU 2994599 A EP 1032583 A	20-09-1999 06-09-2000

#### RAPPORT DE RECHERQ

#### INTERNATIONALE

tionale No Demar PCT/F /01952

CLASSEMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE IB 7 CO7K16/42 A61K39 A61K39/395 A61P9/00 A61K47/48 Selon la classification internationale des brevets (CIB) ou à la tois selon la classification nationale et la CIB B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE Documentation minimale consultée (système de classification suivi des symboles de classement) CIB 7 CO7K A61K A61P Documentation consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où ces documents relèvent des domaines sur lesquels a porté la recherche Base de données électronique consultée au cours de la recherche internationale (nom de la base de données, et si réalisable, termes de recherche utilisés) EPO-Internal, WPI Data, PAJ, MEDLINE, BIOSIS, CHEM ABS Data, EMBASE C. DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents no. des revendications visées Catégorie ' "Modulation de la 1,2,4-6ORTEGA N ET AL: progression tumorale par des anticorps anti-idiotypiques de facteurs angiogéniques. COMPTES RENDUS DE L'ACADÉMIE DES SCIENCES. SÉRIE III, SCIENCES DE LA VIE, vol. 319, no. 5, mai 1996 (1996-05), pages 411-5, XP000601935. page 412, colonne de gauche, ligne 60 liane 64 Y 3.7 - 13Voir la suite du cadre C pour la fin de la liste des documents Les documents de familles de brevets sont indiqués en annexe Catégories spéciales de documents cités: cument uttérieur publié après la date de dépôt international ou la date de priorité et n'appartenenant pas à l'état de la technique pertinent, mais cité pour comprendre le principe ou la théorie constituant la base de l'invention "A" document définissant l'état général de la technique, non considéré comme particulièrement pertinent "E" document antérieur, mais publié à la date de dépôt international "X" document particulièrement pertinent; l'inven tion revendiquée ne peut ou après cette date être considérée comme nouvelle ou comme impliquant une activité inventive par rapport au document considéré isolément "L" document pouvant jeter un doute sur une revendication de priorité ou cité pour déterminer la date de publication d'une autre citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée) document particulièrement pertinent; l'Invention revendiquée ne peut être considérée comme impliquant une activité inventive lorsque le document est associé à un ou plusieurs autres "O" document se référant à une divulgation orale, à un usage, à une exposition ou tous autres movens documents de même nature, cette combinaison étant évidente pour une personne du métie document publié avant la date de dépôt international, mais postérieurement à la date de priorité revendiquée "&" document qui fait partie de la même famille de brevets Date à laquelle la recherche internationale a été effectivement achevée Date d'expédition du présent rapport de recherche internationale 30/10/2000 23 octobre 2000 Nom et adresse postale de l'administration chargée de la recherche internationale Fonctionnaire autorisé

Fax: (+31~70) 340-3016

1

Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni,

Le Flao, K

PCT/F /01952

		PCT/FILE	<b>7</b> /01952
C.(sulte) D	OCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS	<del></del>	
Catégorie °	identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indicationdes passages	pertinents	no. des revendications visées
Y	DIKOV M ET AL: "A functional fibroblast growth factor-1 immunoglobulin fusion protein."  JOURNAL OF BIOLOGICAL CHEMISTRY, vol. 273, no. 25,		3,7-13
	19 juin 1998 (1998-06-19), pages 15811-7, XP002131796 page 15812, colonne de droite, ligne 65 -page 15814, colonne de droite, ligne 22 page 15816, colonne de droite, ligne 10		
X	FR 2 742 662 A (CNRS) 27 juin 1997 (1997-06-27) revendications 1-15		1-3,10
A	WO 98 21237 A (PRAECIS PHARMACEUTICALS INCORPORATED) 22 mai 1998 (1998-05-22) page 3, ligne 2 - ligne 7		1-13
<b>A</b>	PLOUET J ET AL: "VEGF dependent tumoral progression: stimulation by anti VEGF idiotypic antibodies."  JOURNAL OF CELLULAR BIOCHEMISTRY.  SUPPLEMENT 18A,		1-13
	1994, page 328 XP000602723 abrégé EZ3111		
P,A	WO 99 45018 A (IMCLONE SYSTEMS INCORPORATED) 10 septembre 1999 (1999-09-10) page 1 -page 3; revendications 1-56	- <del>.</del>	1-13
	·		

1

Renseignements relatifs au.. ...embres d

les de brevets

PCT/FR 01952

Document brevet cite au rapport de recherch		Date de publication	Membre(s) de la famille de brevet(s)	Date de publication
FR 2742662	A	27-06-1997	EP 0868434 A WO 9723510 A JP 2000506501 T	07-10-1998 03-07-1997 30-05-2000
WO 9821237	Α	22-05-1998	AU 5357798 A EP 0941247 A	03-06-1998 15-09-1999
WO 9945018	Α	10-09-1999	AU 2994599 A EP 1032583 A	20-09-1999 06-09-2000

Demar mationale No PCTA

00/01952 A CLASSEMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE CIB 7 CO7K16/42 A61K3 A61P9/00 A61K47/48 A61K39/395 Selon la dassification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la dassification nationale et la CIB B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE Documentation minimale consultée (système de classification suivi des symboles de classement) CO7K A61K A61P Documentation consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où ces documents relèvent des domaines sur lesquels a porté la recherche Base de données électronique consultée au cours de la recherche internationale (nom de la base de données, et si réalisable, termes de recherche utilisés) EPO-Internal, WPI Data, PAJ, MEDLINE, BIOSIS, CHEM ABS Data, EMBASE C. DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS no, des revendications visées Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents Catégorie \* "Modulation de la 1,2,4-6ORTEGA N ET AL: X progression tumorale par des anticorps anti-idiotypiques de facteurs angi ogéniques." COMPTES RENDUS DE L'ACADÉMIE DES SCIENCES. SÉRIE III, SCIENCES DE LA VIE. vol. 319, no. 5, mai 1996 (1996-05), pages 411-5, XP000601935 page 412, colonne de gauche, ligne 60 ligne 64 3,7-13Y X Voir la suite du cadre C pour la fin de la liste des documents Les documents de familles de brevets sont indiqués en annexe Catégories spéciales de documents cités: T° document ultérieur publié après la date de dépôt international ou la date de priorité et n'appartenenant pas à l'état de la technique pertinent, mais cité pour comprendre le principe "A" document définissant l'état général de la technique, non considéré comme particuffèrement pertinent ou la théorie constituant la base de l'invention "E" document antérieur, mais publié à la date de dépôt international "X" document particulièrement pertinent; l'inven tion revendiquée ne peut être considérée comme nouvelle ou comme impliquant une activité ou après cette date "L" document pouvant jeter un doute sur une revendication de inventive par rapport au document considéré isolément priorité ou cité pour déterminer la date de publication d'une autre citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée) "Y" document particulièrement pertinent; l'Inven tion revendiquée ne peut être considérée comme impliquant une activité inventive lorsque le document est associé à un ou plusieurs autres "O" document se référant à une divulgation orale, à un usage, à documents de même nature, cette combinaison étant évidente pour une personne du mêtier une exposition ou tous autres moyens "P" document publié avant la date de dépôt international, mais postérieurement à la date de priorité revendiquée "&" document qui fait partie de la même famille de brevets Date à laquelle la recherche internationale a été effectivement achevée Date d'expédition du présent rapport de recherche internationale 23 octobre 2000 30/10/2000

Fax: (+31-70) 340-3016

1

Nom et adresse postale de l'administration chargée de la recherche internationale

Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,

Fonctionnaire autorisé

Le Flao, K

PCT/FK 00/01952

		PCI/FK 00	1/01952
C.(sulte) D	OCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS		
Catégorie °	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'Indicationdes passages per	tinents	no. des revendications visées
Y	DIKOV M ET AL: "A functional fibroblast growth factor-1 immunoglobulin fusion protein."  JOURNAL OF BIOLOGICAL CHEMISTRY, vol. 273, no. 25, 19 juin 1998 (1998-06-19), pages 15811-7, XP002131796 page 15812, colonne de droite, ligne 65		3,7-13
X	-page 15814, colonne de droite, ligne 22 page 15816, colonne de droite, ligne 10 FR 2 742 662 A (CNRS) 27 juin 1997 (1997-06-27) revendications 1-15		1-3,10
	WO 98 21237 A (PRAECIS PHARMACEUTICALS INCORPORATED) 22 mai 1998 (1998-05-22) page 3, ligne 2 ~ ligne 7		1-13
<b>A</b>	PLOUET J ET AL: "VEGF dependent tumoral progression: stimulation by anti VEGF idiotypic antibodies." JOURNAL OF CELLULAR BIOCHEMISTRY. SUPPLEMENT 18A, 1994, page 328 XP000602723 abrégé EZ3111	2 %	1-13
P,A	WO 99 45018 A (IMCLONE SYSTEMS INCORPORATED) 10 septembre 1999 (1999-09-10) page 1 -page 3; revendications 1-56		1-13
		·	

Renseignements relatifs au.....embr

milles de brevets

PCT 100/01952

Document brevet cité au rapport de recherch	: <b>e</b>	Date de publication	Membre(s) de la famille de brevet(s)	Date de publication
FR 2742662	Α	27-06-1997	EP 0868434 A WO 9723510 A JP 2000506501 T	07-10-1998 03-07-1997 30-05-2000
WO 9821237	A	22-05-1998	AU 5357798 A EP 0941247 A	03-06-1998 15-09-1999
WO 9945018	A	10-09-1999	AU 2994599 A EP 1032583 A	20-09-1999 06-09-2000

(article 18 et règles 43 et 44 du PCT)

Référence du dossier du déposant ou	POUR SUITE	voir la notification de transf (formulaire PCT/ISA/220) e	mission du rapport de	recherche internationale
du mandataire WOB99CNRFGF1	A DONNER	(IOITIUIAITO PO MONZZO) e	et, le cas echeant, le p	John J CI-apres
Demande internationale nº	Date du dépôt inte	ernational(jour/mois/année)	(Date de priorité (la	plus ancienne)
PCT/FR 00/01952	06	07/2000	(jour/mois/année) 07/(	07/1999
	00/	0772000	0770	
Déposant				
CENTRE NATIONAL DE LA REC	HERCHE SCIE	NTTF TOUF		
CENTRE NATIONAL DE LA REG	TIEROTE SOTE	VI 11 140E		
			a ala a anta a tanta menerala mene	la cattanamin au
Le présent rapport de recherche internation déposant conformément à l'article 18. Un	onale, etabli par l'ad e copie en est trans	ministration chargee de la re mise au Bureau internationa	ecnerche internationa II.	ie, est transmis au
Ce rapport de recherche internationale co	_			
X II est aussi accompagné d	d'une copie de chac	ue document relatif à l'état d	de la technique qui y e	est cité.
Base du rapport				
a. En ce qui concerne la <b>langue</b> , la	recherche internation	onale a été effectuée sur la b	oase de la demande ir	nternationale dans la
langue dans laquelle elle a été dé	posée, sauf indicat	ion contraire donnée sous le	même point.	
la recherche international	le a été effectuée su	ır la base d'une traduction d	e la demande internat	tionale remise à l'administration.
b. En ce qui concerne les séquenc	es de nucléotides	ou d'acides aminés divulgu	iées dans la demande	e internationale (le cas échéant),
la recherche internationale a été contenu dans la demande			;	
. —		us forme déchiffrable par ord	dinateur.	
remis ultérieurement à l'a				
1 —		forme déchiffrable par ordin	ateur.	•
I	uelle le listage des s	équences présenté par écrit		ent ne vas pas au-delà de la
<u>-</u>	uelle les information	s enregistrées sous forme d	échiffrable par ordina	teur sont identiques à celles
2. Il a été estimé que certe	aines revendicatio	ns ne pouvalent pas faire i	objet d'une recherc	he (voir le cadre I).
3. Il y a absence d'unité de	e l'Invention (voir l	e cadre II).		
4. En ce qui concerne le titre,				
le texte est approuvé tel	•	·		
Le texte a été établi par i	'administration et a	la teneur suivante:		
5. En ce qui concerne l'abrégé,				
le texte est approuvé tel	•			
le texte (reproduit dans le présenter des observation de recherche internation	ons à l'administration	ibli par l'administration confo n dans un délai d'un mois à c	ormément à la règle 3 compter de la date d'é	8.2b). Le déposant peut expédition du présent rapport
6. La figure des dessins à publier avec		ıre n°	<u></u>	
suggérée par le déposar			X	Aucune des figures
parce que le déposant n'	a pas suggéré de fi	gure.		n'est à publier.
parce que cette figure ca	ractérise mieux l'in	vention.		

## **PCT**

## RAPPORT D'EXAMEN PRELIMINAIRE INTERNATIONAL

(article 36 et règle 70 du PCT)

	érence d	u dos	sier du déposant ou du		voir la not	ification de transmission du rapport d'examen
mai	ndataire		NR FGFI	POUR SUITE A DONNE		re international (formulaire PCT/IPEA/416)
Der	nande in	ternat	onale n°	Date du dépot international (jou	r/mois/année)	Date de priorité (jour/mois/année)
PC	T/FR0	0/019	952	06/07/2000		07/07/1999
	ssification 7K16/4		nationale des brevets (CIB	) ou à la fois classification nationa	le et CIB	
1 '	osant NTRE	NAT	IONAL DE LA RECHI	ERCHE SCIENTIFIQUE		
H						
1.	Le pré interna	sent itiona	rapport d'examen prélim il, est transmis au dépos	ninaire international, établi par sant conformément à l'article (	l'administara 36.	tion chargée de l'examen préliminaire
2.	Ce RA	PPO	RT comprend 7 feuilles,	y compris la présente feuille	de couverture	a. ·
	éte l'a ac	é mo dmin Imini:	difiées et qui servent de	base au présent rapport ou c amen préliminaire internation	e feuilles con	des revendications ou des dessins qui ont atenant des rectifications faites auprès de le 70.16 et l'instruction 607 des Instructions
3.	Le pré	sent	rapport contient des ind	ications relatives aux points s	uivants:	
	I	☒	Base du rapport			
			Priorité			•
	Ш	Ш			ا کان الحمال کا	nyantiya at la naccihilitá
					uté, l'activité i	nventive et la possibilité
	IV		Absence de formulation d'application industrielle Absence d'unité de l'in-	е	uté, l'activité i	nventive et la possibilité
ŀ	V		d'application industrielle Absence d'unité de l'industrielle Déclaration motivée se	e vention	ouveauté, l'ac	ctivité inventive et la possibilité
		_	d'application industrielle Absence d'unité de l'industrielle Déclaration motivée se	e vention Ion l'article 35(2) quant à la ne e; citations et explications à l'a	ouveauté, l'ac	ctivité inventive et la possibilité
	V	☒	d'application industrielle Absence d'unité de l'in Déclaration motivée se d'application industrielle	e vention Ion l'article 35(2) quant à la ne e; citations et explications à l'a tés	ouveauté, l'ac	ctivité inventive et la possibilité
	V		d'application industrielle Absence d'unité de l'in Déclaration motivée se d'application industrielle Certains documents cit Irrégularités dans la de	e vention Ion l'article 35(2) quant à la ne e; citations et explications à l'a tés	ouveauté, l'ac	ctivité inventive et la possibilité
Dat	VI VIII VIII	X X X	d'application industrielle Absence d'unité de l'in Déclaration motivée se d'application industrielle Certains documents cit Irrégularités dans la de Observations relatives	e vention lon l'article 35(2) quant à la ne e; citations et explications à l'a tés mande internationale à la demande internationale	ouveauté, l'ac appui de cette	ctivité inventive et la possibilité
	VI VIII VIII	⊠ ⊠ ⊠	d'application industrielle Absence d'unité de l'in Déclaration motivée se d'application industrielle Certains documents cit Irrégularités dans la de	e vention lon l'article 35(2) quant à la ne e; citations et explications à l'a tés mande internationale à la demande internationale	ouveauté, l'ac appui de cette	stivité inventive et la possibilité e déclaration
inte	V VI VIII VIII	⊠ ⊠ ⊠ sentate	d'application industrielle Absence d'unité de l'in Déclaration motivée se d'application industrielle Certains documents cit Irrégularités dans la de Observations relatives	e vention  Ion l'article 35(2) quant à la ne e; citations et explications à l'atés  Emande internationale  à la demande internationale  en préliminaire  Date	ouveauté, l'ac appui de cette	stivité inventive et la possibilité e déclaration
02	V VI VIII VIIII te de préemational	⊠ ⊠ ⊠ ⊠ Sentative	d'application industrielle Absence d'unité de l'in Déclaration motivée se d'application industrielle Certains documents cit Irrégularités dans la de Observations relatives ion de la demande d'exame ostale de l'administration cl	e vention  Ion l'article 35(2) quant à la ne e; citations et explications à l'atés  Emande internationale  à la demande internationale  en préliminaire  Date	ouveauté, l'ac appui de cette d'achèvement	etivité inventive et la possibilité e déclaration du présent rapport
02	V VI VIII VIIII te de préemational	Sentation of the second of the	d'application industrielle Absence d'unité de l'in Déclaration motivée se d'application industrielle Certains documents cit Irrégularités dans la de Observations relatives ion de la demande d'exame ostale de l'administration chaire international:	e vention  Ion l'article 35(2) quant à la ne e; citations et explications à l'atés  Emande internationale  à la demande internationale  en préliminaire  Date	d'achèvement	etivité inventive et la possibilité e déclaration du présent rapport
02	V VI VIII VIIII te de préemational	⊠ ⊠ ⊠ ⊠ ⊠ ⊠ ⊠ Sentate e	d'application industrielle Absence d'unité de l'in Déclaration motivée se d'application industrielle Certains documents cit Irrégularités dans la de Observations relatives ion de la demande d'exame ostale de l'administration cl	vention  Ion l'article 35(2) quant à la ne e; citations et explications à l'a tés mande internationale à la demande internationale en préliminaire  Date  19.00  Pargée de  Ren	d'achèvement	etivité inventive et la possibilité e déclaration du présent rapport

#### I. Base du rapport

		• •	· ·
1.	à l'o rapi	office récepteur en port comme "initial	s <b>éléments</b> de la demande internationale ( <i>les feuilles de remplacement qui ont été remises</i> réponse à une invitation faite conformément à l'article 14 sont considérées dans le présen ement déposées" et ne sont pas jointes en annexe au rapport puisqu'elles ne contiennent règles 70.16 et 70.17)):
	Des	scription, pages:	
	1-22	2	version initiale
	Rev	vendications, N°:	
	1-13	3	version initiale
	Des	ssins, feuilles:	
	1/6-	-6/6	version initiale
2.	lui c	ce qui concerne la ont été remis dans née sous ce point.	langue, tous les éléments indiqués ci-dessus étaient à la disposition de l'administration ou la langue dans laquelle la demande internationale a été déposée, sauf indication contraire
	Ces	s éléments étaient a	à la disposition de l'administration ou lui ont été remis dans la langue suivante: , qui est :
		la langue d'une tr	aduction remise aux fins de la recherche internationale (selon la règle 23.1(b)).
		la langue de publi	cation de la demande internationale (selon la règle 48.3(b)).
		la langue de la tra 55.3).	duction remise aux fins de l'examen préliminaire internationale (selon la règle 55.2 ou
3.	inte	ce qui concerne les mationale (le cas e uences :	s <b>séquences de nucléotides ou d'acide aminés</b> divulguées dans la demande échéant), l'examen préliminaire internationale a été effectué sur la base du listage des
		contenu dans la c	lemande internationale, sous forme écrite.
		déposé avec la de	emande internationale, sous forme déchiffrable par ordinateur.
		remis ultérieurem	ent à l'administration, sous forme écrite.
		remis ultérieurem	ent à l'administration, sous forme déchiffrable par ordinateur.
		La déclaration, se de la divulgation f	elon laquelle le listage des séquences par écrit et fourni ultérieurement ne va pas au-delà aite dans la demande telle que déposée, a été fournie.

☐ La déclaration, selon laquelle les informations enregistrées sous déchiffrable par ordinateur sont identiques à

4. Les modifications ont entraîné l'annulation :

celles du listages des séquences Présenté par écrit, a été fournie.

		de la description,	pages:
		des revendications,	n <sup>os</sup> :
		des dessins,	feuilles:
5.		Le présent rapport a comme allant au-delà 70.2(c)):	été formulé abstraction faite (de certaines) des modifications, qui ont été considérées à de l'exposé de l'invention tel qu'il a été déposé, comme il est indiqué ci-après (règle
		(Toute feuille de rem annexée au présent	placement comportant des modifications de cette nature doit être indiquée au point 1 et rapport)
6.	Obs	servations complémen	taires, le cas échéant :
V.	Déc d'ap	elaration motivée sel oplication industriell	on l'article 35(2) quant à la nouveauté, l'activité inventive et la possibilité e; citations et explications à l'appui de cette déclaration
1.	Déc	aration	
	Nou	ıveauté	Oui : Revendications 1-13 Non : Revendications

Oui: Revendications

Non: Revendications

Possibilité d'application industrielle Oui: Revendications 1-13

Non: Revendications 1-13

٩

2. Citations et explications voir feuille séparée

Activité inventive

- VI. Certain documents cités
- 1. Certains documents publiés (règle 70.10) et / ou
- 2. Divulgations non écrites (règle 70.9)

voir feuille séparée

#### VII. Irrégularités dans la demande internationale

Les irrégularités suivantes, concernant la forme ou le contenu de la demande internationale, ont été constatées : voir feuille séparée

VIII. Observations relatives à la demande internationale

# RAPPORT D'EXAMEN PRÉLIMINAIRE INTERNATIONAL

Demande internationale n° PCT/FR00/01952

Les observations suivantes sont faites au sujet de la clarté des revendications, de la description et des dessins et de la question de savoir si les revendications se fondent entièrement sur la description : voir feuille séparée

#### PRELIMINAIRE INTERNATIONAL - FEUILLE SEPAREE

#### Section V:

- Il est fait référence aux documents suivants: 1.
  - ORTEGA N ET AL: 'Modulation de la progression tumorale par des D1 anticorps anti-idiotypiques de facteurs angiogéniques.' COMPTES RENDUS DE L'ACADÉMIE DES SCIENCES. SÉRIE III, SCIENCES DE LA VIE, vol. 319, no. 5, mai 1996 (1996-05), pages 411-5, XP000601935
  - FR-A-2 742 662 (CNRS) 27 juin 1997 (1997-06-27) D2
  - DIKOV M ET AL: 'A functional fibroblast growth factor-1 immunoglobulin D3 fusion protein.' JOURNAL OF BIOLOGICAL CHEMISTRY, vol. 273, no. 25, 19 juin 1998 (1998-06-19), pages 15811-7, XP002131796
- Application industrielle (Art. 33(4) PCT): 2.

Le contenu des revendications 1-13 est susceptible d'application industrielle.

Nouveauté (Art. 33(2) PCT): 3.

> Aucun de documents cités ne décrit des anticorps anti-idiotypiques du facteur de croissance fibroblastique 1. Les revendications 1-13 sont donc nouvelles par rapport à D1-D3.

Activité inventive (Art. 33(3) PCT): 4.

> Les documents D1 et D2, qui sont considérés comme les documents de l'état de la technique les plus proches, décrivent des anticorps anti-idiotypiques du facteur de croissance fibroblastique 2 et/ou de VGEF (voir D1, résumé et D2, revendications).

> Ces documents démontrent également l'utilité thérapeutique et l'aspect pratique d'anticorps anti-idiotypiques dirigés contre des facteurs participant aux phénomènes associés à l'angiogénèse (voir parties expérimentales de D1 et D2).

Le problème que se propose de résoudre la revendication 1 par rapport à D1 et D2 peut donc être considéré comme étant la mise au point d'un médicament alternatif permettant de favoriser ou inhiber l'angiogénèse.

La solution proposée dans la revendication 1 de la présente demande, soit l'utilisation d'anticorps anti-idiotypiques du facteur de croissance fibroblastique 1, n'est pas considérée comme inventive (article 33(3) PCT) pour les raisons suivantes:

Le document D3 indique clairement que le facteur de croissance fibroblastique 1 est associé à des maladies impliquant l'angiogénèse. L'homme du métier désirant mettre au point une alternative au médicament de D1 et D2 considérerait donc l'emploi du facteur de croissance fibroblastique 1 comme une alternative évidente. La revendication 1 n'est donc pas inventive. Il est noter qu'aucune difficulté technique n'a été rencontrée dans le développement des anticorps de la présente demande puisque les protocoles suivis sont standards dans le domaine.

Les revendications 2-6 résultent de processus de sélection non-inventifs.

Les revendications 7-13 ne vont pas au-delà des documents D1 et D2 et elles ne sont donc pas inventives (voir D1, méthodes d'études et D2, revendications 9-15).

### Section VI

Certains documents publiés (règle 70.10)

Demande n° Brevet nº

Date de publication (jour/mois/année)

Date de dépôt (jour/mois/année)

š

Date de priorité (valablement revendiquée) (jour/mois/année)

WO 99/45018

10.09.1999

08.03.1999

06.03.1998

Cet examen est fondé sur l'hypothèse que toutes les revendications jouissent d'un droit de priorité datant du dépôt du document de priorité. S'il s'avérait qu'il n'en était pas ainsi, le document ci-dessous cité dans le rapport de recherche internationale pourrait devenir pertinent pour juger de la nouveauté et de l'activité inventive de la présente demande. L'attention du demandeur est de plus attiré sur

le fait que ce document est au bénéfice d'une date de priorité antérieure à la. présente demande.

#### **Section VII**

Contrairement à ce qu'exige la règle 5.1 a) ii) PCT, la description n'indique pas l'état de la technique antérieure pertinent exposé dans les documents D1-D3 et ne cite pas ces documents.

#### Section VIII

- La revendication 1 concerne une deuxième application médicale ainsi qu'une 1. utilisation simple pour produire un produit diagnostic (voir dernière partie de la revendication suivant le terme "ou"). Ce mélange de catégories de revendications aurait dû être évité.
- La caractéristique technique "circulant" semble superflue pour définir l'anticorps 2. de la revendication 8, puisque ladite caractéristique ne semble pas impliquer que l'anticorps ait une forme et/ou structure particulière (Art. 6 PCT).
- Le terme "FGFR2b", utilisé dans la revendications 2, 7 et 8, n'a pas de 3. signification bien établie et reconnue et laisse un doute quant à la signification de la caractéristique technique à laquelle il se réfère. L'objet desdites revendications n'est donc pas clairement défini (article 6 PCT). Aucune référence à un tel récepteur n'a pu être trouvée dans l'art antérieur à disposition.
- La caractéristique technique "protéine de 140 kDa" est considérée comme 4. obscure prise isolément (Directives PCT, Gazette PCT- Section IV, III-4.1, 4.2) et devrait être clarifiée. De plus, il n'est pas claire où une telle phosphorylation a été démontrée dans la demande. Cette dernière objection s'applique aussi à la caractéristique technique concernant la demi-vie des anticorps de la revendication 8.
- Le terme "respectivement" semble superflu dans la revendication 7 (Art. 6 PCT). 5.



## **PCT**

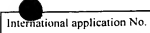
#### INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

(PCT Article 36 and Rule 70)

	(PC 1 Article 30 and Rule 70)	10/030042
Applicant's or agent's file reference WOB99CNRFGF1	FOR FURTHER ACTION See Notif	ication of Transmittal of International Examination Report (Form PCT/IPEA/416)
International application No.	International filing date (day month year)	Priority date (day month year)
PCT/FR00/01952	06 July 2000 (06.07.00)	07 July 1999 (07.07.99)
International Patent Classification (IPC)-ot no C07K 16/42	ational classification and IPC	
Applicant CENTRE NATIO	NAL DE LA RECHERCHE SCIEN	TIFIQUE (CNRS)
This international preliminary example Authority and is transmitted to the a	mination report has been prepared by this applicant according to Article 36.	s International Preliminary Examining
2. This REPORT consists of a total of	5heets, including this cover	sheet.
been amended and are the booksee Rule 70.16 and Section	nied by ANNEXES, i.e., sheets of the descripasis for this report and/or sheets containing a 607 of the Administrative Instructions unde	ectifications made before this Authority
These annexes consist of a t	otal of sheets.	
3. This report contains indications rela	ting to the following items:	
1 Basis of the report		
II Priority		
III Non-establishmen	t of opinion with regard to novelty, inventive	step and industrial applicability
IV Lack of unity of in	ivention	
V Reasoned statemen	nt under Article 35(2) with regard to novelty anations supporting such statement	inventive step or industrial applicability:
VI Certain documents	s cited	,
VII Certain defects in	the international application	
	ons on the international application	
Date of submission of the demand	Date of completion	of this report
02 February 2001 (02.0	02.01) 19 S	eptember 2001 (19.09.2001)
Name and mailing address of the IPEA/EP	Authorized officer	
Facsimile No.	Telephone No.	

Facsimile No.

Translation



PCT/FR00/01952

I. Basis of	the	report			
1. This required and an arrangement of the second and arrangement of the second arra	port l	has been drawn of 14 are referred to t	n the basis of (R n this report as	Replacement sheets originally filed " o	which have been furnished to the receiving Office in response to an invitation and are not annexed to the report since they do not contain amendments.):
		the international			
		the description.			, as originally filed.
					, filed with the demand.
			pages		, filed with the letter of
			pages		, filed with the letter of
		the claims.			. as originally filed.
_			Nos.		. as amended under Article 19.
			Nos		, filed with the demand.
			Nos.		, filed with the letter of
			Nos		. filed with the letter of
		the drawings.	sheets/fig	1/6-6/6	. as originally filed.
			sheets/fig		. filed with the demand.
			sheets/fig		, filed with the letter of
					. filed with the letter of
2 The am	endr	nents have resulte	ed in the cancel	lation of:	
[ ]		the description.			
 	$\exists$				
		the claims.			
<b> </b>		the drawings.	sheets/fig		
3. 🔲 🕽	This	report has been es	stablished as if	(some of) the am	endments had not been made, since they have been considered Esupplemental Box (Rule 70.2(c)).
	io go	beyond the disci	osure as med, a	s murcateu in the	Supplemental Box (Rule 70.2(e)).
4. Additio	onal (	observations, if n	ecessary:		
:					
l					

V.	Reasoned statement under Article 3 citations and explanations supporting		inventive step or industrial app	licability;
1.	Statement			
	Novelty (N)	Claims	1-13	YES
		Claims		NO
	Inventive step (IS)	Claims		YES
		Claims	1-13	NO NO
	Industrial applicability (IA)	Claims	1-13	YES
		Claims		NO

- Citations and explanations
  - 1. The following documents are referred to:
    - D1 ORTEGA N. ET AL.: "Modulation de la progression tumorale par des anticorps anti-idiotypiques de facteurs angiogéniques", COMPTES RENDUS DE L'ACADEMIE DES SCIENCES, SERIE III, SCIENCES DE LA VIE, Vol. 319, Nº 5, May 1996 (1996-05), pages 411-5, XP000601935
    - D2 FR-A-2 742 662 (CNRS) 27 June 1997 (1997-06-27)
    - D3 DIKOV M. ET AL.: "A functional fibroblast growth factor-1 immunoglobulin fusion protein", JOURNAL OF BIOLOGICAL CHEMISTRY, Vol. 273, N° 25, 19 June 1998 (1998-06-19), pages 15811-7, XP002131796.
  - 2. Industrial Applicability (PCT Article 33(4)):

The content of Claims 1-13 is industrially applicable.

3. Novelty (PCT Article 33(2)):

None of the cited documents describes anti-idiotypical fibroblast growth factor-1 antibodies. Claims 1-13 are

therefore novel in relation to D1-D3.

4. Inventive Step (PCT Article 33(3)):

D1 and D2, which are considered to represent the closest prior art, describe anti-idiotypical antibodies of fibroblast growth factor-2 and/or VEGF (see D1, summary,—and D2; claims).

These documents also demonstrate the therapeutic benefit and practical aspect of anti-idiotypical antibodies used against factors involved in the phenomena associated with angiogenesis (see experimental parts of D1 and D2).

Thus, in view of D1 and D2, the problem addressed by Claim 1 can be considered to be that of providing an alternative drug enabling angiogenesis to be promoted or inhibited. A person skilled in the art wishing to provide an alternative to the drugs defined in D1 and D2 would therefore consider the use of fibroblast growth factor-1 as an obvious alternative.

Consequently, Claim 1 is not inventive. It should be noted that no difficulty was encountered in producing the antibodies of the present application since the protocols used are standard in this field.

Claims 2-6 are the result of non-inventive selection processes.

Claims 7-13 do not go beyond D1 and D2 and they are therefore not inventive (see D1, study methods; and D2, Claims 9-15).

Supplemental Box

(To be used when the space in any of the preceding boxes is not sufficient)

Continuation of: Box VI

The present examination is based on the assumption that all the claims enjoy a priority right arising on the filing date of the priority document. Should this prove to be incorrect, the above-mentioned document [WO 99/45018], which is cited in the international search report, could become relevant to the assessment of the novelty and inventive step of the present application. The applicant should also note that this document enjoys a priority date that is earlier than the present application.

VII.	Certain	defects	ìn	the	international	ap	plication
------	---------	---------	----	-----	---------------	----	-----------

The following defects in the form or contents of the international application have been noted:

Contrary to the requirements of PCT Rule 5.1(a)(ii), the description does not indicate the relevant prior art disclosed in D1-D3, nor does it mention these documents.

#### VIII. Certain observations on the international application

The following observations on the clarity of the claims, description, and drawings or on the question whether the claims are fully supported by the description, are made:

- 1. Claim 1 concerns a second medical use, as well as a use for making a diagnostic product (see last part of the claim, after the word "or"). This combination of different categories of claim should have been avoided.
- The technical feature "circulating" appears to be superfluous to the definition of the antibody of Claim 8, since this feature does not appear to imply that the antibody has a specific form and/or structure (PCT Article 6).
- 3. The term "FGFR2b", as used in Claims 2, 7 and 8, has no well-established and recognised meaning and it creates doubt as to the significance of the technical feature to which it refers. Consequently, the subject matter of these claims is not clearly defined (PCT Article 6). No reference to this receptor has been found in the available prior art.
- 4. The technical feature "protein of 140 kDa", considered in isolation, is deemed to be obscure (PCT Examination Guidelines, Chapter III-4.1 and 4.2) and requires clarification. Furthermore, it is not clear where such phosphorylation has been demonstrated in the application. The latter objection also applies to the technical feature concerning the half-life of the antibodies of Claim 8.
- 5. The word "respectively" appears to be superfluous in Claim 7 (PCT Article 6).

## TRAITE DE OPERATION EN MATIERE BREVETS

PC1
-----

#### **NOTIFICATION D'ELECTION**

(règle 61.2 du PCT)

Expéditeur: le BUREAU INTERNATIONAL

Destinataire:

Commissioner

US Department of Commerce

United States Patent and Trademark

Office, PCT

2011 South Clark Place Room

CP2/5C24

Arlington, VA 22202

Date d'expédition (jour/mois/année) 07 mai 2001 (07.05.01)	ETATS-UNIS D'AMERIQUE en sa qualité d'office élu
Demande internationale no PCT/FR00/01952	Référence du dossier du déposant ou du mandataire WOB99CNRFGF1
Date du dépôt international (jour/mois/année) 06 juillet 2000 (06.07.00)	Date de priorité (jour/mois/année) 07 juillet 1999 (07.07.99)
Déposant PLOUËT, Jean etc	

1.	L'office désigné est avisé de son élection qui a été faite:
	X dans la demande d'examen préliminaire international présentée à l'administration chargée de l'examen préliminaire international le:
	02 février 2001 (02.02.01)
	dans une déclaration visant une élection ultérieure déposée auprès du Bureau international le:
2.	L'élection X a été faite
<u>.</u> 1	avant l'expiration d'un délai de 19 mois à compter de la date de priorité ou, lorsque la règle 32 s'applique, dans le délai visé à la règle 32.2b).

Bureau international de l'OMPI 34, chemin des Colombettes 1211 Genève 20, Suisse Fonctionnaire autorisé

Antonia Muller

no de téléphone: (41-22) 338-83.38

no de télécopieur: (41-22) 740.14.35

### **INSTITUT NATIONAL** de la PROPRIETE INDUSTRIELLE

## RAPPORT DE RECHERCHE PRELIMINAIRE ---

N° d'enregistrement national

FA 579177 FR 9908779

établi sur la base des demières revendications déposées avant le commencement de la recherche

DOC	JMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS	concernees	· · .
Catégorie	Citation du document avec indication, en cas de besoin, des parties pertinentes ;	de la demande examinée	
X Y	ORTEGA N ET AL: "Modulation de la progression tumorale par des anticorps, anti-idiotypiques de facteurs angiogéniques."  COMPTES RENDUS DE L'ACADÉMIE DES SCIENC SÉRIE III, SCIENCES DE LA VIE, vol. 319, no. 5, mai 1996 (1996-05), pa 411-5, XP000601935 /*  * page 412, colonne de gauche, ligne 60 ligne 64 *	13-15 ES. ges	
		12	
Y	FR 2 742 662 A (CNRS) 27 juin 1997 (1997-06-27) * revendications 1-15 *	3,11,12	:
Υ	WO 98 21237 A (PRAECIS PHARMACEUTICALS INCORPORATED) 22 mai 1998 (1998-05-22) * page 3, ligne 2 - ligne 7 *	7	DOMAINES TECHNIQUES
A	DIKOV M ET AL: "A functional fibroblas growth factor-1 immunoglobulin fusion protein."  JOURNAL OF BIOLOGICAL CHEMISTRY, vol. 273, no. 25, 19 juin 1998 (1998-06-19), pages 15811-XP002131796  * page 15812, colonne de droite, ligne page 15814, colonne de droite, ligne *	7, 65	RECHERCHES (Int.CL.) CO7K A61K A61P
	* page 15816, colonne de droite, ligne * -/	10	
	24715-112		
	Date d'achèvement de la recherche 29 février 20	7.4	Flao, K
X : part	iculièrement pertinent à jul seul	principe à la base de l' de la privet bénéficiant d' de de l'ord de qui h'a été pi o d'i à l'ajé tate poblem e demande	une date aptérioure ubliédu à cette daté

## REPUBLIQUE FRANÇA

#### **INSTITUT NATIONAL**

.. de la

PROPRIETE INDUSTRIELLE

# RAPPORT DE RECHERCHE PRELIMINAIRE

établi sur la base des demières revendications déposées avant le commencement de la recherche N° d'enregistrement national

FA 579177 FR 9908779

2000	IMENTS CONSIDERES COMM	<del></del>	concer	ications nées mande	• •
Catégorie	Citation du document avec indication, en d des parties pertinentes	as de besoin,	examin		
A	PLOUET J ET AL: "VEGF de progression: stimulation idiotypic antibodies." JOURNAL OF CELLULAR BIOCH SUPPLEMENT 18A,1994, page abrégé EZ3111	by anti VEG EMISTRY.	F	5	
T	WO 99 45018 A (IMCLONE SY INCORPORATED) 10 septembre 1999 (1999-0 * page 1 - page 3; revend 	9-10)	56 *	5	
					DOMAINES TECHNIQUES RECHERCHES (Int.CL.7)
				÷	
			1		
	Dat	e d'achèvement de la rec			Examinateur
X : parti Y : parti autre A : perti ou a O : divu	ATEGORIE DES DOCUMENTS CITES  cullèrement pertinent à lui seul cullèrement pertinent en combinaison avec un e document de la même catégorie nent à l'encontre d'au moins une revendication rrière—plan technologique général igation non-écrite ument intercalaire	E:docui à la d de dé D:cité d L:cité p	ie ou principe à la b ment de brevet béns ate de dépôt et qui pôt ou qu'à une dat ans la demande our d'autres raleons	ase de l'in ificiant d'u n'a été pu e postérie	ine date antérieure bliéqu'à cette date

# ANNEXE AU RAPPORT DE RECHERCHE PRÉLIMINAIRE RELATIF A LA DEMANDE DE BREVET FRANÇAIS NO.

FA 579177 FR 9908779

La présente annexe indique les membres de la famille de brevets relatifs aux documents brevets cités dans le rapport de

recherche préliminaire visé ci-dessus.

Les dis membres sont contenus au fichier informatique de l'Office européen des brevets à la date du

Les renseignements fournis sont donnés à titre indicatif et n'engagent pas la responsabilité de l'Office européen des brevets, ni de l'Administration française

29-02-2000

Document brevet cité au rapport de recherche		Date de publication		Nembre(s) de la mille de brevet(s)	Date de publication
FR 2742662	Α	27-06-1997	EP WO	0868434 A 9723510 A	07-10-1998 03-07-1997
WO 9821237	Α	22-05-1998	AU EP	5357798 A 0941247 A	03-06-1998 15-09-1999
WO 9945018	Α	10-09-1999	AU	2994599 A	20-09-1999